15

Synergistische fungizide Wirkstoffkombinationen Al-Zulio 2. 11. 13 18 MPR 2006

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Wirkstoffkombinationen, die aus bekannten Carboxamiden einerseits und weiteren bekannten fungiziden Wirkstoffen andererseits bestehen und sehr gut zur Bekämpfung von unerwünschten phytopathogenen Pilzen geeignet sind.

Es ist bereits bekannt, dass bestimmte Carboxamide fungizide Eigenschaften besitzen: z.B. N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid aus WO 03/010149 und 3-(Tri-fluormethyl)-N-[2-(1,3-dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid aus DE-A 103 03 589. Die Wirksamkeit dieser Stoffe ist gut, lässt aber bei niedrigen Aufwandmengen in manchen Fällen zu wünschen übrig. Ferner ist schon bekannt, dass zahlreiche Triazol-Derivate, Anilin-Derivate, Dicarboximide und andere Heterocyclen zur Bekämpfung von Pilzen eingesetzt werden können (vgl. EP-A 0 040 345, DE-A 22 01 063, DE-A 23 24 010, Pesticide Manual, 9th. Edition (1991), Seiten 249 und 827, EP-A 0 382 375 und EP-A 0 515 901). Auch die Wirkung dieser Stoffe ist aber bei niedrigen Aufwandmengen nicht immer ausreichend. Ferner ist bereits bekannt, dass 1-(3,5-Dimethyl-isoxazol-4-sulfonyl)-2-chlor-6,6-difluor-[1,3]-dioxolo-[4,5f]-benzimidazol fungizide Eigenschaften besitzt (vgl. WO 97/06171). Schließlich ist auch bekannt, dass substituierte Halogenpyrimidine fungizide Eigenschaften besitzen (vgl. DE-A1-196 46 407, EP-B-712 396).

20 Es wurden nun neue Wirkstoffkombinationen mit sehr guten fungiziden Eigenschaften gefunden, enthaltend ein Carboxamid der allgemeinen Formel (I) (Gruppe 1)

(I), in welcher

R¹ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor-und/oder Bromatomen steht,

25 A für einen der folgenden Reste A1 bis A8 steht:

R² für C₁-C₃-Alkyl steht,

R³ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor-und/oder Bromatomen steht,

R⁴ für Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₃-Alkyl steht,

5 R⁵ für Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen steht,

R⁶ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl, Amino, Mono- oder Di(C₁-C₃-alkyl)amino steht,

R⁷ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor-und/oder Bromatomen steht,

10 R⁸ für Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen steht,

R⁹ für Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen steht,

für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlorund/oder Bromatomen steht.

und mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) ausgewählt ist:

Gruppe (2) Strobilurine der allgemeinen Formel (II)

20 in welcher

A¹ für eine der Gruppen

steht,

A² für NH oder O steht,

25 A³ für N oder CH steht,

L für eine der Gruppen

steht, wobei die Bindung, die mit einem Stern (*) markiert ist an den Phenylring gebunden ist,

R¹¹ für jeweils gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich oder verschieden durch Chlor, Cyano, Methyl oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Pyridinyl, oder für 1-(4-Chlorphenyl)-pyrazol-3-yl oder für 1,2-Propandion-bis(O-methyloxim)-1-yl steht,

R¹² für Wasserstoff oder Fluor steht;

5

Gruppe (3) Triazole der allgemeinen Formel (III)

$$R^{13} \xrightarrow{R^{14}} A^{4} \xrightarrow{\stackrel{}{A^{5}}} R^{16}$$

$$(CH_{2})_{m}$$

$$Q \xrightarrow{N} N$$

$$N \xrightarrow{N} N$$
(III)

in welcher

Q für Wasserstoff oder SH steht,

10 m für 0 oder 1 steht,

R¹³ für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Phenyl oder 4-Chlor-phenoxy steht,

R¹⁴ für Wasserstoff oder Chlor steht,

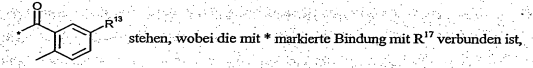
A⁴ für eine direkte Bindung, -CH₂-, -(CH₂)₂- oder -O- steht,

außerdem für *-CH₂-CHR¹⁷- oder *-CH=CR¹⁷- steht, wobei die mit * markierte Bindung mit dem Phenylring verknüpft ist, und

 R^{15} und R^{17} dann zusammen für -CH₂-CH₂-CH[CH(CH₃)₂]- oder -CH₂-CH₂-C(CH₃)₂- stehen,

A⁵ für C oder Si (Silizium) steht,

A⁴ außerdem für -N(R¹⁷)- steht und A⁵ außerdem zusammen mit R¹⁵ und R¹⁶ für die Gruppe C=N-R¹⁸ steht, wobei R¹⁷ und R¹⁸ dann zusammen für die Gruppe



20

R¹⁵ für Wasserstoff, Hydroxy oder Cyano steht,

R¹⁶ für 1-Cyclopropylethyl, 1-Chlorcyclopropyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₆-Hydroxyalkyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₂-Halogenalkoxy-C₁-C₂-alkyl, Trimethylsilyl-C₁-C₂-alkyl, Monofluorphenyl, oder Phenyl steht,

25 R¹⁵ und R¹⁶ außerdem zusammen für -O-CH₂-CH(R¹⁸)-O-, -O-CH₂-CH(R¹⁸)-CH₂-, oder -O-CH-(2-Chlorphenyl)- stehen,

R¹⁸ für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder Brom steht;

Gruppe (4) Sulfenamide der allgemeinen Formel (IV)

$$\begin{array}{c} \text{FCl}_2\text{C} \\ \\ \text{R}^{19} \\ \\ \text{H}_3\text{C} - \text{N} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array} \tag{IV}$$

in welcher R¹⁹ für Wasserstoff oder Methyl steht;

5 Gruppe (5) Valinamide ausgewählt aus

- (5-1) Iprovalicarb
- (5-2) N^1 -[2-(4-{[3-(4-chlorophenyl)-2-propynyl]oxy}-3-methoxyphenyl)ethyl]- N^2 (methylsulfonyl)-D-valinamid
- (5-3) Benthiavalicarb

10

Gruppe (6) Carboxamide der allgemeinen Formel (V)

in welcher

- X für 2-Chlor-3-pyridinyl, für 1-Methylpyrazol-4-yl, welches in 3-Position durch Methyl oder
 Trifluormethyl und in 5-Position durch Wasserstoff oder Chlor substituiert ist, für 4-Ethyl-2ethylamino-1,3-thiazol-5-yl, für 1-Methyl-cyclohexyl, für 2,2-Dichlor-1-ethyl-3-methylcyclopropyl, für 2-Fluor-2-propyl, oder für Phenyl steht, welches einfach bis dreifach, gleich
 oder verschieden durch Chlor oder Methyl substituiert ist, steht,
- X außerdem für 3,4-Dichlor-isothiazol-5-yl, 5,6-Dihydro-2-methyl-1,4-oxathiin-3-yl, 4-Methyl-20 1,2,3-thiadiazol-5-yl, 4,5-Dimethyl-2-trimethylsilyl-thiophen-3-yl, 1-Methylpyrrol-3-yl, welches in 4-Position durch Methyl oder Trifluormethyl und in 5-Position durch Wasserstoff oder Chlor substituiert ist, steht,
 - Y für eine direkte Bindung, gegebenenfalls durch Chlor, Cyano oder Oxo substituiertes C₁-C₆-Alkandiyl (Alkylen) oder Thiophendiyl steht,
- 25 Y außerdem für C2-C6-Alkendiyl (Alkenylen) steht,
 - Z für Wasserstoff oder die Gruppe

- Z außerdem für C₁-C₆-Alkyl steht,
- A⁶ für CH oder N steht,

R²⁰ für Wasserstoff, Chlor, durch gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich oder verschieden durch Chlor oder Di(C₁-C₃-alkyl)aminocarbonyl substituiertes Phenyl steht,

R²⁰ außerdem für Cyano oder C₁-C₆-Alkyl steht,

R²¹ für Wasserstoff oder Chlor steht,

5 R²² für Wasserstoff, Chlor, Hydroxy, Methyl oder Trifluormethyl steht,

R²² außerdem für Di(C₁-C₃-alkyl)aminocarbonyl steht,

R²⁰ und R²¹ außerdem gemeinsam für *-CH(CH₃)-CH₂-C(CH₃)₂- oder *-CH(CH₃)-O-C(CH₃)₂- steht, wobei die mit * markierte Bindung mit R²⁰ verknüpst ist;

10 Gruppe (7) Dithiocarbamate ausgewählt aus

- (7-1) Mancozeb
- (7-2) Maneb
- (7-3) Metiram
- (7-4) Propineb
- 15 (7-5) Thiram
 - (7-6) Zineb
 - (7-7) Ziram

Gruppe (8) Acylalanine der allgemeinen Formel (VI)

20

in welcher

ein Kohlenstoffatom in der R- oder der S-Konfiguration, bevorzugt in der S-Konfiguration, kennzeichnet,

R²³ für Benzyl, Furyl oder Methoxymethyl steht;

25

Gruppe (9): Anilino-pyrimidine der allgemeinen Formel (VII)

$$N \rightarrow R^{24}$$
 (VII)

in welcher

R²⁴ für Methyl, Cyclopropyl oder 1-Propinyl steht;

Gruppe (10): Benzimidazole der allgemeinen Formel (VIII)

in welcher

R²⁵ und R²⁶ jeweils für Wasserstoff oder zusammen für -O-CF₂-O- stehen,

5 R²⁷ für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkylaminocarbonyl oder für 3,5-Dimethylisoxazol-4-ylsulfonyl steht, R²⁸ für Chlor, Methoxycarbonylamino, Chlorphenyl, Furyl oder Thiazolyl steht;

Gruppe (11): Carbamate der allgemeinen Formel (IX)

10 in welcher

R²⁹ für n- oder iso-Propyl steht,

R³⁰ für Di(C₁-C₂-alkyl)amino-C₂-C₄-alkyl oder Diethoxyphenyl steht, wobei auch Salze dieser Verbindungen eingeschlossen sind;

15 Gruppe (12): Dicarboximide ausgewählt aus

- (12-1) Captafol
- (12-2) Captan
- (12-3) Folpet
- (12-4) Iprodione
- 20 (12-5) Procymidone
 - (12-6) Vinclozolin

Gruppe (13): Guanidine ausgewählt aus

(13-1) Dodine

25 (13-2) Guazatine

(13-3) Iminoctadine triacetate

(13-4) Iminoctadine tris(albesilate)

Gruppe (14): Imidazole ausgewählt aus

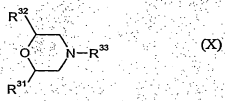
30 (14-1) Cyazofamid

(14-2) Prochloraz

(14-3) Triazoxide

(14-4) Pefurazoate

Gruppe (15): Morpholine der allgemeinen Formel (X)



5 in welcher

10

R31 und R32 unabhängig voneinander für Wasserstoff oder Methyl stehen,

R³³ für C₁-C₁₄-Alkyl (bevorzugt C₁₂-C₁₄-Alkyl), C₅-C₁₂-Cycloalkyl (bevorzugt C₁₀-C₁₂-Cycloalkyl), Phenyl-C₁-C₄-alkyl, welches im Phenylteil durch Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder für Acrylyl, welches durch Chlorphenyl und Dimethoxyphenyl substituiert ist, steht;

Gruppe (16): Pyrrole der allgemeinen Formel (XI)

in welcher

15 R³⁴ für Chlor oder Cyano steht,

R³⁵ für Chlor oder Nitro steht,

R³⁶ für Chlor steht,

R³⁵ und R³⁶ außerdem gemeinsam für -O-CF₂-O- stehen;

20 Gruppe (17): Phosphonate ausgewählt aus

(17-1) Fosetyl-Al

(17-2) Phosphonsäure;

Gruppe (18): Phenylethanamide der allgemeinen Formel (XII)

25 in welcher

R³⁷ für unsubstituiertes oder durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Ethyl substituiertes Phenyl, 2-Naphthyl, 1,2,3,4-Tetrahydronaphthyl oder Indanyl steht:

*		
7. 4	<u>Gruppe (19):</u>	Fungizide ausgewählt aus
	(19-1)	Acibenzolar-S-methyl
·	(19-2)	Chlorothalonil
	(19-3)	Cymoxanil
5	(19-4)	Edifenphos
	(19-5)	Famoxadone
	(19-6)	Fluazinam
	(19-7)	Kupferoxychlorid
	(19-8)	Kupferhydroxid
10	(19-9)	Oxadixyl
	(19-10)	Spiroxamine
	(19-11)	Dithianon
	(19-12)	Metrafenone
	(19-13)	Fenamidone
15	(19-14)	2,3-Dibutyl-6-chlor-thieno[2,3-d]pyrimidin-4(3H)on
	(19-15)	Probenazole
	(19-16)	Isoprothiolane
	(19-17)	Kasugamycin
	(19-18)	Phthalide
20	(19-19)	Ferimzone
	(19-20)	Tricyclazole
	(19-21)	N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
	(19-22)	2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl
ritation Programa		in-1-yloxy)acetamid
25		사이트 보고 있는 것이 되었다. 그는 사람들은 사람들은 사람들은 사람들은 사람들은 사람들은 사람들은 사람들은
	Gruppe (20):	(Thio)Harnstoff-Derivate ausgewählt aus
	(20-1)	Pencycuron
; ;	(20-2)	Thiophanate-methyl
	(20-3)	Thiophanate-ethyl
		。

Gruppe (21): Amide der allgemeinen Formel (XIII)

$$\begin{array}{c|c}
CI & A^7 & A^8 & R^{38} \\
CH_3 & CN & R^{39}
\end{array}$$
 (XIII)

in welcher

30

A⁷ für eine direkte Bindung oder -O- steht,

A⁸ für -C(=O)NH- oder -NHC(=O)- steht,

R³⁸ für Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl steht,

 R^{39} für C_1 - C_6 -Alkyl steht;

5 Gruppe (22): Triazolopyrimidine der allgemeinen Formel (XIV)

in welcher

R⁴⁰ für C₁-C₆-Alkyl oder C₂-C₆-Alkenyl steht,

R⁴¹ für C₁-C₆-Alkyl steht,

10 R⁴⁰ und R⁴¹ außerdem gemeinsam für C₄-C₅-Alkandiyl (Alkylen) stehen, welches einfach oder zweifach durch C₁-C₆-Alkyl substituiert ist,

R⁴² für Brom oder Chlor steht,

R⁴³ und R⁴⁷ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Methyl stehen,

R⁴⁴ und R⁴⁶ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder Fluor stehen,

15 R⁴⁵ für Wasserstoff, Fluor oder Methyl steht,

Gruppe (23): Iodochromone der allgemeinen Formel (XV)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\$$

in welcher

20 R^{48} für C_1 - C_6 -Alkyl steht,

R⁴⁹ für C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkinyl steht;

Gruppe (24): Biphenylcarboxamide der allgemeinen Formel (XVI)

15

R⁵⁰ für Wasserstoff oder Fluor steht,

R⁵¹ für Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, -CH=N-OMe oder -C(Me)=N-OMe steht,

 R^{52} für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Trifluormethyl steht,

5 Het für einen der folgenden Reste Het1 bis Het7 steht:

R⁵³ für Iod, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

R⁵⁴ für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Methyl steht,

R⁵⁵ für Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

10 R⁵⁶ für Chlor, Brom, Iod, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

R⁵⁷ für Methyl oder Trifluormethyl steht.

Überraschenderweise ist die fungizide Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen wesentlich höher als die Summe der Wirkungen der einzelnen Wirkstoffe. Es liegt also ein nicht vorhersehbarer, echter synergistischer Effekt vor und nicht nur eine Wirkungsergänzung.

Die Verbindungen der Gruppe (1) sind durch die Formel (I) allgemein definiert.

Bevorzugt sind Carboxamide der Formel (I), in welcher

- 20 R¹ für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n-, iso-Propyl, Monofluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Monochlormethyl, Dichlormethyl oder Trichlormethyl steht,
 - A für einen der folgenden Reste A1 bis A5 steht:

R² für Methyl, Ethyl, n- oder iso-Propyl steht,

25 R³ für Iod, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

R4 für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Methyl steht,

R⁵ für Chlor, Brom, Iod, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

R⁶ für Wasserstoff, Chlor, Methyl, Amino oder Dimethylamino steht,

R⁷ für Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

WO 2005/041653

R⁸ für Brom oder Methyl steht,

R9 für Methyl oder Trifluormethyl steht.

Besonders bevorzugt sind Carboxamide der Formel (I), in welcher

für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl oder Trifluormethyl steht,

A für einen der folgenden Reste A1 oder A2 steht:

$$R^3$$
 $A1$ $A2$ $A2$ $A2$ $A2$ $A3$ $A4$ $A4$ $A4$ $A5$ $A5$ $A5$

R² für Methyl oder iso-Propyl steht,

R³ für Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

10 R⁴ für Wasserstoff oder Fluor steht,

R⁵ für Iod, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht.

Ganz besonders bevorzugt sind Carboxamide der Formel (I), in welcher

R¹ für Wasserstoff oder Methyl steht,

15 A für einen der folgenden Reste A1 oder A2 steht:

R² für Methyl steht,

R³ für Methyl steht,

R⁴ für Fluor steht,

20 R⁵ für Iod oder Trifluormethyl steht.

Ganz besonders bevorzugt werden Verbindungen der Formel (Ia) in Mischungen eingesetzt,

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & O \\
N & N \\
N & R^4 & H_3C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 & & \\
H_3C & CH_3
\end{array}$$
(Ia)

in welcher R1, R2, R3 und R4 die oben angegebenen Bedeutungen haben.

25 Ganz besonders bevorzugt werden Verbindungen der Formel (Ib) in Mischungen eingesetzt,

$$R^{5}$$
 O $H_{3}C$ R^{1} (Ib)

in welcher R¹ und R⁵ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Die Formel (I) umfasst insbesondere die folgenden bevorzugten Mischungspartner der Gruppe (1):

- 5 (1-1) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus WO 03/010149)
 - (1-3) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-chlor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus JP-A 10-251240)
- 10 (1-4) 3-(Difluormethyl)-N-[2-(1,3-dimethylbutyl)phenyl]-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-5) 3-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3-dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1-methyl-1*H*-pyrazol-4-carbox-amid (bekannt aus DE-A 103 03 589)
 - (1-6) 3-(Trifluormethyl)-*N*-[2-(1,3-dimethylbutyl)phenyl]-5-chlor-1-methyl-1*H*-pyrazol-4-carbox-amid (bekannt aus JP-A 10-251240)
- 15 (1-7) 1,3-Dimethyl-*N*-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1*H*-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus JP-A 10-251240)
 - (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-*N*-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1*H*-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus WO 03/010149)
 - (1-9) 3-(Difluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid
- 20 (1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-11) 3-(Trifluormethyl)-5-fluor-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1*H*-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus DE-A 103 03 589)
 - (1-12) 3-(Trifluormethyl)-5-chlor-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus JP-A 10-251240)
- 25 (1-13) *N*-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid (bekannt aus DE-A 102 29 595)
 - (1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid (bekannt aus DE-A 102 29 595)
- (1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid (bekannt aus DE-A 102 29 595)
 - (1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid (bekannt aus DE-A 102 29 595)

Hervorgehoben sind erfindungsgemäße Wirkstoffkombinationen, die neben dem Carboxamid (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1*H*-pyrazol-4-carboxamid (Gruppe 1) einen oder mehrere, bevorzugt einen, Mischungspartner der Gruppen (2) bis (24) enthält.

Hervorgehoben sind erfindungsgemäße Wirkstoffkombinationen, die neben dem Carboxamid (1-2)

N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid (Gruppe 1) einen oder mehrere, bevorzugt einen, Mischungspartner der Gruppen (2) bis (24) enthält.

Hervorgehoben sind erfindungsgemäße Wirkstoffkombinationen, die neben dem Carboxamid (1-15)

N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid (Gruppe 1) einen oder mehrere, bevorzugt einen, Mischungspartner der Gruppen (2) bis (24) enthält.

Hervorgehoben sind erfindungsgemäße Wirkstoffkombinationen, die neben dem Carboxamid (1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid (Gruppe 1) einen oder mehrere, bevorzugt einen, Mischungspartner der Gruppen (2) bis (24) enthält.

Die Formel (II) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (2):

(2-1) Azoxystrobin (bekannt aus EP-A 0 382 375) der Formel

15

20 (2-2) Fluoxastrobin (bekannt aus DE-A 196 02 095) der Formel

(2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxy-imino)-N-methylethanamid (bekannt aus DE-A 196 46 407, EP-B 0 712 396) der Formel

25 (2-4) Trifloxystrobin (bekannt aus EP-A 0 460 575) der Formel

(2-5) (2E)-2-(Methoxyimino)-N-methyl-2-(2-{[({(1E)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden}-amino)oxy]methyl}phenyl)ethanamid (bekannt aus EP-A 0 569 384) der Formel

5 (2-6) (2E)-2-(Methoxyimino)-N-methyl-2-{2-[(E)-({1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethoxy}imino)-methyl]phenyl}ethanamid (bekannt aus EP-A 0 596 254) der Formel

(2-7) Orysastrobin (bekannt aus DE-A 195 39 324) der Formel

10 (2-8) 5-Methoxy-2-methyl-4-(2-{[({(1E)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden}amino)oxy]-methyl}phenyl)-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-on (bekannt aus WO 98/23155) der Formel

(2-9) Kresoxim-methyl (bekannt aus EP-A 0 253 213) der Formel

(2-10) Dimoxystrobin (bekannt aus EP-A 0 398 692) der Formel

(2-11) Picoxystrobin (bekannt aus EP-A 0 278 595) der Formel

5 (2-12) Pyraclostrobin (bekannt aus DE-A 44 23 612) der Formel

(2-13) Metominostrobin (bekannt aus EP-A 0 398 692) der Formel

Die Formel (III) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (3):

经金融的基本 医克尔克氏

10 (3-1) Azaconazole (bekannt aus DE-A 25 51 560) der Formel

(3-2) Etaconazole (bekannt aus DE-A 25 51 560) der Formel

(3-3) Propiconazole (bekannt aus DE-A 25 51 560) der Formel

(3-4) Difenoconazole (bekannt aus EP-A 0 112 284) der Formel

5 (3-5) Bromuconazole (bekannt aus EP-A 0 258 161) der Formel

(3-6) Cyproconazole (bekannt aus DE-A 34 06 993) der Formel

(3-7) Hexaconazole (bekannt aus DE-A 30 42 303) der Formel

$$CI \\ CH \\ CH_{2})_{3}CH_{3}$$

$$CH_{2}$$

$$V \\ V \\ V \\ N$$

.

10

(3-8) Penconazole (bekannt aus DE-A 27 35 872) der Formel

(3-9) Myclobutanil (bekannt aus EP-A 0 145 294) der Formel

$$CI \longrightarrow \begin{array}{c} CN \\ & \downarrow \\ & \downarrow \\ CH_2 \\ N \longrightarrow \\ N \end{array}$$

(3-10) Tetraconazole (bekannt aus EP-A 0 234 242) der Formel

5 (3-11) Flutriafol (bekannt aus EP-A 0 015 756) der Formel

(3-12) Epoxiconazole (bekannt aus EP-A 0 196 038) der Formel

(3-13) Flusilazole (bekannt aus EP-A 0 068 813) der Formel

10

(3-14) Simeconazole (bekannt aus EP-A 0 537 957) der Formel

(3-15) Prothioconazole (bekannt aus WO 96/16048) der Formel

$$\begin{array}{c|c}
CI & OH \\
CH_2 & C \\
CH$$

(3-16) Fenbuconazole (bekannt aus DE-A 37 21 786) der Formel

$$CI \longrightarrow CH_2 - CH$$

5 (3-17) Tebuconazole (bekannt aus EP-A 0 040 345) der Formel

$$CI \longrightarrow CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CC(CH_{3})_{3}$$

$$CH_{2} - CH_{2} - CC(CH_{3})_{3}$$

$$CH_{2} - CH_{3} - CH_{3}$$

(3-18) Ipconazole (bekannt aus EP-A 0 329 397) der Formel

$$CH_{2} \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{3}$$

$$HO \longrightarrow CH_{2} \longrightarrow CH_{3}$$

$$N \longrightarrow N$$

(3-19) Metconazole (bekannt aus EP-A 0 329 397) der Formel

(3-20) Triticonazole (bekannt aus EP-A 0 378 953) der Formel

10

(3-21) Bitertanol (bekannt aus DE-A 23 24 010) der Formel

(3-22) Triadimenol (bekannt aus DE-A 23 24 010) der Formel

(3-23) Triadimefon (bekannt aus DE-A 22 01 063) der Formel

(3-24) Fluquinconazole (bekannt aus EP-A 0 183 458) der Formel

(3-25) Quinconazole (bekannt aus EP-A 0 183 458) der Formel

Die Formel (IV) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (4):

(4-1) Dichlofluanid (bekannt aus DE-A 11 93 498) der Formel

10

(4-2) Tolylfluanid (bekannt aus DE-A 11 93 498) der Formel

Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (5) sind

(5-1) Iprovalicarb (bekannt aus DE-A 40 26 966) der Formel

5 (5-3) Benthiavalicarb (bekannt aus WO 96/04252) der Formel

$$H_3C$$
 O
 H_3C
 CH_3
 O
 CH_3
 O
 CH_3
 O
 CH_3
 O
 CH_3

Die Formel (V) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (6):

(6-1) 2-Chloro-N-(1,1,3-trimethyl-indan-4-yl)-nicotinamid (bekannt aus EP-A 0 256 503) der Formel

10 (6-2) Boscalid (bekannt aus DE-A 195 31 813) der Formel

(6-3) Furametpyr (bekannt aus EP-A 0 315 502) der Formel

(6-4) 1-Methyl-3-trifluormethyl-1H-pyrazol-4-carbonsäure-(3-p-tolyl-thiophen-2-yl)-amid

(bekannt aus EP-A 0 737 682) der Formel

(6-5) Ethaboxam (bekannt aus EP-A 0 639 574) der Formel

5 (6-6) Fenhexamid (bekannt aus EP-A 0 339 418) der Formel

(6-7) Carpropamid (bekannt aus EP-A 0 341 475) der Formel

(6-8) 2-Chlor-4-(2-fluor-2-methyl-propionylamino)-N,N-dimethyl-benzamid (bekannt aus EP-A 0 600 629) der Formel

(6-9) Picobenzamid (bekannt aus WO 99/42447) der Formel

(6-10) Zoxamide (bekannt aus EP-A 0 604 019) der Formel

5.

(6-11) 3,4-Dichlor-N-(2-cyanophenyl)isothiazol-5-carboxamid (bekannt aus WO 99/24413) der Formel

(6-12) Carboxin (bekannt aus US 3,249,499) der Formel

(6-13) Tiadinil (bekannt aus US 6,616,054) der Formel

(6-14) Penthiopyrad (bekannt aus EP-A 0 737 682) der Formel

10 (6-15) Silthiofam (bekannt aus WO 96/18631) der Formel

$$H_3C$$
 O
 CH_2
 CH_3
 C
 CH_3

(6-16) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-1-methyl-4-(trifluormethyl)-1H-pyrrol-3-carboxamid (bekannt aus WO 02/38542) der Formel

- 15 Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (7) sind
 - (7-1) Mancozeb (bekannt aus DE-A 12 34 704) mit dem IUPAC-Namen

 Manganese ethylenebis(dithiocarbamate) (polymeric) complex with zinc salt
 - (7-2) Maneb (bekannt aus US 2,504,404) der Formel

- (7-3) Metiram (bekannt aus DE-A 10 76 434) mit dem IUPAC-Namen

 Zinc ammoniate ethylenebis(dithiocarbamate) poly(ethylenethiuram disulfide)
- (7-4) Propineb (bekannt aus GB 935 981) der Formel

$$\begin{bmatrix} & & & & \\ & & & & \\ -s & & & & \\ \end{bmatrix}$$

(7-5) Thiram (bekannt aus US 1,972,961) der Formel

(7-6) Zineb (bekannt aus DE-A 10 81 446) der Formel

10 (7-7) Ziram (bekannt aus US 2,588,428) der Formel

Die Formel (VI) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (8):

a Bayla daya balan kalan karan da

(8-1) Benalaxyl (bekannt aus DE-A 29 03 612) der Formel

15 (8-2) Furalaxyl (bekannt aus DE-A 25 13 732) der Formel

(8-3) Metalaxyl (bekannt aus DE-A 25 15 091) der Formel

(8-4) Metalaxyl-M (bekannt aus WO 96/01559) der Formel

(8-5) Benalaxyl-M der Formel

5

10

Die Formel (VII) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (9):

(9-1) Cyprodinil (bekannt aus EP-A 0 310 550) der Formel

(9-2) Mepanipyrim (bekannt aus EP-A 0 270 111) der Formel

(9-3) Pyrimethanil (bekannt aus DD 151 404) der Formel

Die Formel (VIII) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (10):

(10-1) 6-Chlor-5-[(3,5-dimethylisoxazol-4-yl)sulfonyl]-2,2-difluor-5H-[1,3]dioxolo[4,5-f]-benzimidazol (bekannt aus WO 97/06171) der Formel

$$\begin{array}{c|c} F & O & N \\ \hline & O & N \\ \hline & H_3C & SO_2 \\ \hline & N & CH_3 \\ \end{array}$$

5 (10-2) Benomyl (bekannt aus US 3,631,176) der Formel

(10-3) Carbendazim (bekannt aus US 3,010,968) der Formel

(10-4) Chlorfenazole der Formel

10

(10-5) Fuberidazole (bekannt aus DE-A 12 09 799) der Formel

(10-6) Thiabendazole (bekannt aus US 3,206,468) der Formel

15 Die Formel (IX) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (11):

(11-1) Diethofencarb (bekannt aus EP-A 0 078 663) der Formel

(11-2) Propamocarb (bekannt aus US 3,513,241) der Formel

(11-3) Propamocarb-hydrochloride (bekannt aus US 3,513,241) der Formel

(11-4) Propamocarb-Fosetyl der Formel

Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (12) sind

(12-1) Captafol (bekannt aus US 3,178,447) der Formel

(12-2) Captan (bekannt aus US 2,553,770) der Formel

(12-3) Folpet (bekannt aus US 2,553,770) der Formel

10

(12-4) Iprodione (bekannt aus DE-A 21 49 923) der Formel

15 (12-5) Procymidone (bekannt aus DE-A 20 12 656) der Formel

(12-6) Vinclozolin (bekannt aus DE-A 22 07 576) der Formel

Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (13) sind

5 (13-1) Dodine (bekannt aus GB 11 03 989) der Formel

$$H_2N$$
 H_2
 CH_3
 CH_3
 O
 CH_3

- (13-2) Guazatine (bekannt aus GB 11 14 155)
- (13-3) Iminoctadine triacetate (bekannt aus EP-A 0 155 509) der Formel

$$HN$$
 NH_2
 H_3C
 OH
 H_3C
 OH

- 10 Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (14) sind
 - (14-1) Cyazofamid (bekannt aus EP-A 0 298 196) der Formel

(14-2) Prochloraz (bekannt aus DE-A 24 29 523) der Formel

15 (14-3) Triazoxide (bekannt aus DE-A 28 02 488) der Formel

(14-4) Pefurazoate (bekannt aus EP-A 0 248 086) der Formel

Die Formel (X) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (15):

5 (15-1) Aldimorph (bekannt aus DD 140 041) der Formel

(15-2) Tridemorph (bekannt aus GB 988 630) der Formel

$$H_3C$$
 O
 CH_3
 CH_3

(15-3) Dodemorph (bekannt aus DE-A 25 432 79) der Formel

10

(15-4) Fenpropimorph (bekannt aus DE-A 26 56 747) der Formel

(15-5) Dimethomorph (bekannt aus EP-A 0 219 756) der Formel

WO 2005/041653

Die Formel (XI) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (16):

(16-1) Fenpicionil (bekannt aus EP-A 0 236 272) der Formel

(16-2) Fludioxonil (bekannt aus EP-A 0 206 999) der Formel

(16-3) Pyrrolnitrine (bekannt aus JP 65-25876) der Formel

10

Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (17) sind

(17-1) Fosetyl-Al (bekannt aus DE-A 24 56 627) der Formel

(17-2) Phosphonic acid (bekannte Chemikalie) der Formel

Die Formel (XII) umfasst folgende bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (18), welche aus WO 96/23793 bekannt sind und jeweils als E- oder Z-Isomere vorliegen können. Verbindungen der

5

10

Formel (XII) können daher als Gemisch von verschiedenen Isomeren oder auch in Form eines einzigen Isomeren vorliegen. Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (XII) in Form ihres E-Isomers:

(18-1) die Verbindung 2-(2,3-Dihydro-1H-inden-5-yl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxymino)acetamid der Formel

(18-2) die Verbindung N-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)-2-(5,6,7,8-tetrahydro-naphthalen-2-yl)acetamid der Formel

(18-3) die Verbindung 2-(4-Chlorphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)acetamid der Formel

(18-4) die Verbindung 2-(4-Bromphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)acetamid der Formel

15 (18-5) die Verbindung 2-(4-Methylphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)acetamid der Formel

(18-6) die Verbindung 2-(4-Ethylphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)acetamid der Formel H₃CH₂C OCH₃
OCH₃

Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (19) sind

(19-1) Acibenzolar-S-methyl (bekannt aus EP-A 0 313 512) der Formel

5 (19-2) Chlorothalonil (bekannt aus US 3,290,353) der Formel

(19-3) Cymoxanil (bekannt aus DE-A 23 12 956) der Formel

(19-4) Edifenphos (bekannt aus DE-A 14 93 736) der Formel

(19-5) Famoxadone (bekannt aus EP-A 0 393 911) der Formel

(19-6) Fluazinam (bekannt aus EP-A 0 031 257) der Formel

15 (19-7) Kupferoxychlorid

10

(19-9) Oxadixyl (bekannt aus DE-A 30 30 026) der Formel

(19-10) Spiroxamine (bekannt aus DE-A 37 35 555) der Formel

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

5 (19-11) Dithianon (bekannt aus JP-A 44-29464) der Formel

(19-12) Metrafenone (bekannt aus EP-A 0 897 904) der Formel .

(19-13) Fenamidone (bekannt aus EP-A 0 629 616) der Formel

10

15

(19-14) 2,3-Dibutyl-6-chlor-thieno[2,3-d]pyrimidin-4(3H)on (bekannt aus WO 99/14202) der Formel

$$CI$$
 S
 N
 CH_3
 CH_3

(19-15) Probenazole (bekannt aus US 3,629,428) der Formel

(19-16) Isoprothiolane (bekannt aus US 3,856,814) der Formel

(19-17) Kasugamycin (bekannt aus GB 1 094 567) der Formel

5 (19-18) Phthalide (bekannt aus JP-A 57-55844) der Formel

(19-19) Ferimzone (bekannt aus EP-A 0 019 450) der Formel

(19-20) Tricyclazole (bekannt aus DE-A 22 50 077) der Formel

(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]phenyl} sulfonyl)-2-methoxybenzamid der Formel

(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid (bekannt aus WO 01/87822) der Formel

10

5

10

15

Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (20) sind

(20-1) Pencycuron (bekannt aus DE-A 27 32 257) der Formel

(20-2) Thiophanate-methyl (bekannt aus DE-A 18 06 123) der Formel

(20-3) Thiophanate-ethyl (bekannt aus DE-A 18 06 123) der Formel

Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (21) sind

(21-1) Fenoxanil (bekannt aus EP-A 0 262 393) der Formel

(21-2) Diclocymet (bekannt aus JP-A 7-206608) der Formel

Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (22) sind

(22-1) 5-Chlor-N-[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]-pyrimidin-7-amin (bekannt aus US 5,986,135) der Formel

(22-2) 5-Chlor-N-[(1R)-1,2-dimethylpropyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin (bekannt aus WO 02/38565) der Formel

(22-3) 5-Chlor-6-(2-chlor-6-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin (bekannt aus US 5,593,996) der Formel

(22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin (bekannt aus DE-A 101 24 208) der Formel

10 Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (23) sind

(23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on (bekannt aus WO 03/014103) der Formel

(23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on (bekannt aus WO 03/014103) der Formel

15 (23-3) 6-Iod-2-propoxy-3-propyl-benzopyran-4-on (bekannt aus WO 03/014103) der Formel

(23-4) 2-But-2-inyloxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on (bekannt aus WO 03/014103) der Formel

(23-5) 6-Iod-2-(1-methyl-butoxy)-3-propyl-benzopyran-4-on (bekannt aus WO 03/014103) der Formel

(23-6) 2-But-3-enyloxy-6-iod-benzopyran-4-on (bekannt aus WO 03/014103) der Formel

(23-7) 3-Butyl-6-iod-2-isopropoxy-benzopyran-4-on (bekannt aus WO 03/014103) der Formel

10 Bevorzugte Mischungspartner der Gruppe (24) sind

(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus WO 03/070705) der Formel

(24-2) 3-(Difluormethyl)-*N*-{3'-fluor-4'-[(*E*)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-15 1*H*-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus WO 02/08197) der Formel

(24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus WO 02/08197) der Formel

(24-4) N-(3',4'-Dichlor-1,1'-biphenyl-2-yl)-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid (bekannt aus WO 00/14701) der Formel

(24-5) N-(4'-Chlor-3'-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-2-methyl-4-(trifluormethyl)-1,3-thiazol-5-carboxamid (bekannt aus WO 03/066609) der Formel

10 (24-6) N-(4'-Chlor-1,1'-biphenyl-2-yl)-4-(difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5-carboxamid (bekannt aus WO 03/066610) der Formel

(24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4-(difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5-carboxamid (bekannt aus WO 03/066610) der Formel

(24-8) 4-(Difluormethyl)-2-methyl-N-[4'-(trifluormethyl)-1,1'-biphenyl-2-yl]-1,3-thiazol-5-carboxamid (bekannt aus WO 03/066610) der Formel

5

Die Verbindung (6-7) Carpropamid besitzt drei asymmetrische substituierte Kohlenstoffatome. Die Verbindung (6-7) kann daher als Gemisch von verschiedenen Isomeren oder auch in Form einer einzigen Komponente vorliegen. Besonders bevorzugt sind die Verbindungen

(1S,3R)-2,2-Dichlor-N-[(1R)-1-(4-chlorphenyl)ethyl]-1-ethyl-3-methylcyclopropancarboxamid der

10 Formel

(1R,3S)-2,2-Dichlor-N-[(1R)-1-(4-chlorphenyl)ethyl]-1-ethyl-3-methylcyclopropancarboxamid der Formel

SECULO SE DESENTA DE LA COMPOSITACIONES.

15

20

Als Mischungspartner sind die folgenden Wirkstoffe besonders bevorzugt:

- (2-1) Azoxystrobin
- (2-2) Fluoxastrobin
- (2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid
- (2-4) Trifloxystrobin

- (2-5) (2E)-2-(Methoxyimino)-N-methyl-2-(2-{[({(1E)-1-[3-(trifluormethyl)phe-nyl]ethyliden}amino)oxy]methyl}phenyl)ethanamid
- (2-6) (2E)-2-(Methoxyimino)-N-methyl-2-{2-[(E)-({1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-ethoxy}imino)methyl]phenyl}ethanamid
- 5 (2-8) 5-Methoxy-2-methyl-4-(2-{[({(1E)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden}-. amino)oxy]methyl}phenyl)-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-on
 - (2-11) Picoxystrobin
 - (2-9) Kresoxim-methyl
 - (2-10) Dimoxystrobin
- 10 (2-12) Pyraclostrobin
 - (2-13) Metominostrobin
 - (3-3) Propiconazole
 - (3-4) Difenoconazole
 - (3-6) Cyproconazole
- 15 (3-7) Hexaconazole
 - (3-8) Penconazole
 - (3-9) Myclobutanil
 - (3-10) Tetraconazole
 - (3-13) Flusilazole
- 20 (3-15) Prothioconazole
 - (3-16) Fenbuconazole
 - (3-17) Tebuconazole
 - (3-21) Bitertanol
 - (3-22) Triadimenol
- 25 (3-23) Triadimefon
 - (3-12) Epoxiconazole
 - (3-19) Metconazole
 - (3-24) Fluquinconazole
 - (4-1) Dichlofluanid
- 30 (4-2) Tolylfluanid
 - (5-1) Iprovalicarb
 - (5-3) Benthiavalicarb
 - (6-2) Boscalid
 - (6-5) Ethaboxam
- 35 (6-6) Fenhexamid
 - (6-7) Carpropamid

(6-8) 2-Chlor-4-[(2-fluor-2-methylpropanoyl)amino]-N,N-dimethylbenzamid

- (6-9) Picobenzamid
- (6-10) Zoxamide
- (6-11) 3,4-Dichlor-N-(2-cyanophenyl)isothiazol-5-carboxamid
- 5 (6-14) Penthiopyrad
 - (6-16) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-1-methyl-4-(trifluormethyl)-1H-pyrrol-3-carboxamid
 - (7-1) Mancozeb
 - (7-2) Maneb
 - (7-4) Propineb
- 10 (7-5) Thiram
 - (7-6) Zineb
 - (8-1) Benalaxyl
 - (8-2) Furalaxyl
 - (8-3) Metalaxyl
- 15 (8-4) Metalaxyl-M
 - (8-5) Benalaxyl-M
 - (9-1) Cyprodinil
 - (9-2) Mepanipyrim
 - (9-3) Pyrimethanil
- 20 (10-1) 6-Chlor-5-[(3,5-dimethylisoxazol-4-yl)sulfonyl]-2,2-difluor-5H-[1,3]dioxolo[4,5-f]benzimidazol
 - (10-3) Carbendazim
 - (11-1) Diethofencarb
 - (11-2) Propamocarb
 - (11-3) Propamocarb-hydrochloride
- 25 (11-4) Propamocarb-Fosetyl
 - (12-2) Captan
 - (12-3) Folpet
 - (12-4) Iprodione
 - (12-5) Procymidone
- 30 (13-1) Dodine
 - (13-2) Guazatine
 - (13-3) Iminoctadine triacetate
 - (14-1) Cyazofamid
 - (14-2) Prochloraz
- 35 (14-3) Triazoxide
 - (15-5) Dimethomorph

- (15-4) Fenpropimorph
- (16-2) Fludioxonil
- (17-1) Fosetyl-Al
- (17-2) Phosphonic acid
- 5 (19-1) Acibenzolar-S-methyl
 - (19-2) Chlorothalonil
 - (19-3) Cymoxanil
 - (19-5) Famoxadone
 - (19-6) Fluazinam
- 10 (19-9) Oxadixyl

15

- (19-10) Spiroxamine
- (19-7) Kupferoxychlorid
- (19-13) Fenamidone
- (19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid
- (20-1) Pencycuron
- (20-2) Thiophanate-methyl
- (22-1) 5-Chlor-*N*-[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]-pyrimidin-7-amin
- 20 (22-2) 5-Chlor-N-[(IR)-1,2-dimethylpropyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
 - (22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin
 - (23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
 - (23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
- 25 (23-3) 6-Iod-2-propoxy-3-propyl-benzopyran-4-on
 - (24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carbox-
 - (24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
- 30 (24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl) 4-(difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5-carboxamid

Als Mischungspartner sind die folgenden Wirkstoffe ganz besonders bevorzugt:

- (2-2) Fluoxastrobin
- (2-4) Trifloxystrobin
- (2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid

- (3-15) Prothioconazole
- (3-17) Tebuconazole
- (3-21) Bitertanol
- (3-22) Triadimenol
- 5 (3-24) Fluquinconazole
 - (4-1) Dichlofluanid
 - (4-2) Tolylfluanid
 - (5-1) Iprovalicarb
 - (6-6) Fenhexamid
- 10 (6-9) Picobenzamid
 - (6-7) Carpropamid
 - (6-14) Penthiopyrad
 - (7-4) Propineb
 - (8-4) Metalaxyl-M
- 15 (8-5) Benalaxyl-M
 - (9-3) Pyrimethanil
 - (10-3) Carbendazim
 - (11-4) Propamocarb-Fosetyl
 - (12-4) Iprodione
- 20 (14-2) Prochloraz

25

- (14-3) Triazoxide
- (16-2) Fludioxonil
- (19-10) Spiroxamine
- (19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid
- (22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin

- (24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
- Im Folgenden werden bevorzugte Wirkstoffkombinationen beschrieben, die aus zwei Gruppen von Wirkstoffen bestehen und jeweils wenigstens ein Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) und wenigstens einen Wirkstoff der angegebenen Gruppe (2) bis (24) enthalten. Diese Kombinationen sind die Wirkstoffkombinationen A bis U.
- Innerhalb der bevorzugten Wirkstoffkombinationen A bis U sind solche hervorzuheben, die ein Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1)

$$\begin{array}{c|c}
O & & \\
A & N \\
H_3C & R^1 \\
H_4C & CH_4
\end{array}$$
(I)

in welcher R¹ und A die oben angegebenen Bedeutungen haben, enthalten.

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen A bis U, enthaltend ein Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1)

$$\begin{array}{c|c}
O \\
A \\
H_3C
\end{array}$$

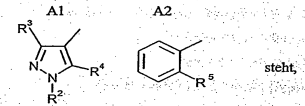
$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_3
\end{array}$$

in welcher

R¹ für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl oder Trifluormethyl steht,

A für eine der folgenden Reste A1 oder A2:



10 R² für Methyl steht,

R³ für Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

R⁴ für Wasserstoff oder Fluor steht,

R⁵ für Iod oder Trifluormethyl steht.

- 15 Ganz besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen A bis U, worin das Carboxamid der Formel
 - (I) (Gruppe 1) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:
 - (1-1) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-3) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-chlor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
- 20 (1-4) 3-(Difluormethyl)-N-[2-(1,3-dimethylbutyl)phenyl]-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-5) 3-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3-dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1-methyl-1*H*-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-6) 3-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3-dimethylbutyl)phenyl]-5-chlor-1-methyl-1*H*-pyrazol-4-carboxamid

- (1-7) 1,3-Dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid
- (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid
- (1-9) 3-(Difluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid
- (1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid
- 5 (1-11) 3-(Trifluormethyl)-5-fluor-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1*H*-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-12) 3-(Trifluormethyl)-5-chlor-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1*H*-pyrazol-4-carboxamid
 - (1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid
- 10 (1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid
 - (1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid
 - (1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid

Insbesondere bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen A bis U, worin das Carboxamid der Formel (I)

(Gruppe 1) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
- (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid
- (1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid
- (1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid
- 20 (1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid
 - (1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid
 - (1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid

Die Wirkstoffkombinationen A enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Strobilurin der Formel (II) (Gruppe 2)

in welcher A¹, L und R¹¹ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen A, worin das Strobilurin der Formel (II) (Gruppe 2) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

30 (2-1) Azoxystrobin

25

- (2-2) Fluoxastrobin
- (2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid
- (2-4) Trifloxystrobin

- (2-5) (2E)-2-(Methoxyimino)-N-methyl-2-(2- $\{[(\{(1E)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden\}amino)$ oxy]methyl $\{(1E)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl\}$
- (2-6) (2E)-2-(Methoxyimino)-N-methyl-2- $\{2-[(E)-(\{1-[3-(trifluormethyl)phenyl\}ethoxy\}-imino)methyl]phenyl\}ethanamid$
- 5 (2-7) Orysastrobin
 - (2-8) 5-Methoxy-2-methyl-4-(2- $\{[(\{(1E)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden\}-amino)oxy]methyl}phenyl)-2,4-dihydro-3<math>H$ -1,2,4-triazol-3-on
 - (2-9) Kresoxim-methyl
 - (2-10) Dimoxystrobin
- 10 (2-11) Picoxystrobin
 - (2-12) Pyraclostrobin
 - (2-13) Metominostrobin

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen A, worin das Strobilurin der Formel (II) (Gruppe 2) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- 15 (2-1) Azoxystrobin
 - (2-2) Fluoxastrobin
 - (2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid
 - (2-4) Trifloxystrobin
- 20 (2-12) Pyraclostrobin
 - (2-9) Kresoxim-methyl
 - (2-10) Dimoxystrobin
 - (2-11) Picoxystrobin
 - (2-13) Metominostrobin

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 1 angeführten Wirkstoffkombinationen A:

Tabelle 1: Wirkstoffkombinationen A

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Strobilurin der Formel (II)
A-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-di- methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-2) Fluoxastrobin
A-2		(2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidi-nyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid
A-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-di- methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-4) Trifloxystrobin
A-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-2) Fluoxastrobin
A-5	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]-oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-

Tabelle 1: Wirkstoffkombinationen A

	Tabelle 1: Wirkstoffkombinationen A			
Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Strobilurin der Formel (II)		
		methylethanamid		
A-6	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-4) Trifloxystrobin		
A- 7	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethyl butyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-2) Fluoxastrobin		
		(2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-		
A-8	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethyl butyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidi- nyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)- N-methylethanamid		
A-9	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-4) Trifloxystrobin		
A-10		(2-2) Fluoxastrobin		
A-11	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid		
A-12	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(2-4) Trifloxystrobin		
A-13	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid			
A-14	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid		
A-15		(2-4) Trifloxystrobin		
A-16	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluor-methyl)benzamid	(2-2) Fluoxastrobin		
A-17	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluor-methyl)benzamid	(2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid		
A-18	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluor-methyl)benzamid	(2-4) Trifloxystrobin		
A-19	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl-)phenyl]benzamid	(2-2) Fluoxastrobin		
A-20	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]benzamid	(2-3) (2E)-2-(2-{[6-(3-Chlor-2-methylphenoxy)-5-fluor-4-pyrimidinyl]oxy}phenyl)-2-(methoxyimino)-N-methylethanamid		
A-21	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]benzamid	(2-4) Trifloxystrobin		
	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-1) Azoxystrobin		
A-23	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-12) Pyraclostrobin		
A-24	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-9) Kresoxim-methyl		
7-23	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3- dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-10) Dimoxystrobin		
A-20	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3- dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-11) Picoxystrobin		
A-27	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3- dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-13) Metominostrobin		

Tabelle 1: Wirkstoffkombinationen A

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Strobilurin der Formel (II)
1.11.	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-	
A-28	phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-1) Azoxystrobin
A-29	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-	(2-12) Pyraclostrobin
<u> </u>	phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	
A-30	(1-8) 5-F luor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl-)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-9) Kresoxim-methyl
A-31	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-	(2-10) Dimoxystrobin
<u> </u>	phenyl]–1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-	
A-32	phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-11) Picoxystrobin
A-33	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-	(2-13) Metominostrobin
A-33	phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-13) Wichimiosu (01)
A-34	(1-10) 3 – (Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-tri-	(2-1) Azoxystrobin
	methylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid (1-10) 3 - (Trifluormethyl)-1-methyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-tri-	
A-35	methylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-12) Pyraclostrobin
A-36	(1-10) 3 -(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-tri-	(2-9) Kresoxim-methyl
A-30	methylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-5) Resoluti-metry
A-37	(1-10) 3 - (Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-tri-methylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2-10) Dimoxystrobin
-	(1-10) 3 - (Trifluormethyl)-1-methyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-tri-	
A-38	methylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(2-11) Picoxystrobin
A-39	(1-10) 3 -(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-tri-	(2-13) Metominostrobin
	methylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(2-1) Azoxystrobin
A-41	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(2-12) Pyraclostrobin
A-42	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(2-9) Kresoxim-methyl
A-43	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(2-10) Dimoxystrobin
A-44	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(2-11) Picoxystrobin
A-45	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(2-13) Metominostrobin
A-46	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(2-1) Azoxystrobin
A-47	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(2-12) Pyraclostrobin
A-48	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(2-9) Kresoxim-methyl
A-49	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(2-10) Dimoxystrobin
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(2-11) Picoxystrobin
A-51	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(2-13) Metominostrobin
A-52	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluor-	(2-1) Azoxystrobin
	methyl) benzamid (1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluor-	
A-53	methyl) benzamid	(2-12) Pyraclostrobin
A-54	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluor-	(2-9) Kresoxim-methyl
73-J-7	methyl)benzamid	Committee of the second
A-55	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluor-methyl)benzamid	(2-10) Dimoxystrobin
۸ 56	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluor-methyl) benzamid	(2-11) Picoxystrobin
Λ 57	(1.15) N/ [2 (1.3 Dimethylbytyl) phonyll 2 (trifluor	(2-13) Metominostrobin
Λ 50	(1.16) 2 (Trifluormethyl) N-[2-(1.3.3 trimethylbutyl)	(2-1) Azoxystrobin

Tabelle 1: Wirkstoffkombinationen A

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Strobilurin der Formel (II)
A-59	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]benzamid	(2-12) Pyraclostrobin
A-60	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]benzamid	(2-9) Kresoxim-methyl
A-61	phenyxjeenamid	(2-10) Dimoxystrobin
A-62	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]benzamid	(2-11) Picoxystrobin
A-63	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]benzamid	(2-13) Metominostrobin

Die Wirkstoffkombinationen B enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Triazol der Formel (III) (Gruppe 3)

5 in welcher Q, m, R¹⁴, R¹⁵, A⁴, A⁵, R¹⁶ und R¹⁷ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen B, worin das Triazol der Formel (III) (Gruppe 3) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (3-1) Azaconazole
- 10 (3-2) Etaconazole
 - (3-3) Propiconazole
 - (3-4) Difenoconazole
 - (3-5) Bromuconazole
 - (3-6) Cyproconazole
- 15 (3-7) Hexaconazole
 - (3-8) Penconazole
 - (3-9) Myclobutanil
 - (3-10) Tetraconazole
 - (3-11) Flutriafol
- 20 (3-12) Epoxiconazole
 - (3-13) Flusilazole
 - (3-14) Simeconazole
 - (3-15) Prothioconazole

- (3-16) Fenbuconazole
- (3-17) Tebuconazole
- (3-18) Ipconazole
- (3-19) Metconazole
- 5 (3-20) Triticonazole
 - (3-21) Bitertanol
 - (3-22) Triadimenol
 - (3-23) Triadimefon
 - (3-24) Fluquinconazole
- 10 (3-25) Quinconazole

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen B, worin das Triazol der Formel (III) (Gruppe 3) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (3-3) Propiconazole
- (3-6) Cyprocornazole
- 15 (3-15) Prothioconazole
 - (3-17) Tebuconazole
 - (3-21) Bitertanol
 - (3-4) Difenoconazole
 - (3-7) Hexaconazole
- 20 (3-19) Metconazole
 - (3-22) Triadimenol
 - (3-24) Fluquinconazole

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 2 angeführten Wirkstoffkombinationen B:

Tabelle 2: Wirkstoffkombinationen B

	lle 2: Wirkstoffkombinationen b	Treesed des Processos (III)
Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Triazol der Formel (III)
B-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-3) Propiconazole
B-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-6) Cyproconazole
B-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-15) Prothioconazole
B-4	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-17) Tebuconazole
B-5 ∵	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-21) Bitertanol
B-6	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-3) Propiconazole
B-7	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-6) Cyproconazole
В-8	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-15) Prothioconazole

	lle 2: Wirkstoffkombinationen B	
Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Triazol der Formel (III
B-9	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-17) Tebuconazole
B-10	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-21) Bitertanol
B-11	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-3) Propiconazole
B-12	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-6) Cyproconazole
B-13	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-15) Prothioconazole
B-14	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-17) Tebuconazole
B-15	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-21) Bitertanol
B-16	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-3) Propiconazole
B-17	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-6) Cyproconazole
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-15) Prothioconazole
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-17) Tebuconazole
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-21) Bitertanol
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-3) Propiconazole
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-6) Cyproconazole
-23	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	
-24	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-15) Prothioconazole
		(3-17) Tebuconazole
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-21) Bitertanol
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-3) Propiconazole
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-6) Cyproconazole
-28	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-15) Prothioconazole
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-17) Tebuconazole
-30	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-21) Bitertanol
31	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- benzamid	(3-3) Propiconazole
1	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- benzamid	(3-6) Cyproconazole
t l	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- penzamid	(3-15) Prothioconazole
-34 E	1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- penzamid	(3-17) Tebuconazole
-33 t	1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- penzamid	(3-21) Bitertanol
-30 p	1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H- yrazol-4-carboxamid	(3-4) Difenoconazole
3/ p	1-2) <i>N</i> -[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1 <i>H</i> - yrazol-4-carboxamid	(3-7) Hexaconazole
30 p	1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1 <i>H</i> -yrazol-4-carboxamid	(3-19) Metconazole
p	1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1 <i>H-</i> yrazol-4-carboxamid	(3-22) Triadimenol
40 p	1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1 <i>H-</i> yrazol-4-carboxamid	(3-24) Fluquinconazole
	1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-yrazol-4-car-boxamid	(3-4) Difenoconazole

Tabelle 2: Wirkstoffkombinationen B

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Triazol der Formel (III)
B-42	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-7) Hexaconazole
B-43	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-19) Metconazole
B-44	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-22) Triadimenol
B-45	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(3-24) Fluquinconazole
B-46	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-4) Difenoconazole
B-47	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-7) Hexaconazole
B-48	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-19) Metconazole
B-49	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-22) Triadimenol
B-50	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(3-24) Fluquinconazole
B-51	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-4) Difenoconazole
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-7) Hexaconazole
B-53	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-19) Metconazole
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-22) Triadimenol
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(3-24) Fluquinconazole
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-4) Difenoconazole
B-57	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-7) Hexaconazole
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-19) Metconazole
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-22) Triadimenol
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(3-24) Fluquinconazole
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-4) Difenoconazole
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-7) Hexaconazole
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-19) Metconazole
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-22) Triadimenol
R 65	(1-15) N/12-(1 3-Dimethylbityl)phenyll-2-(trifluormethyl)benzamid	(3-24) Fluquinconazole
B-66	(1-15)11-[2-(1,3-2-michyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- benzamid	(3-4) Difenoconazole
B-67	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-benzamid	(3-7) Hexaconazole
B-68	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- benzamid	(3-19) Metconazole
B-69	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-benzamid	(3-22) Triadimenol
B-70	(1.16.2 (Triflyormethyl) NI2-(1.3.3 trimethyllytyl) phenyll-	(3-24) Fluquinconazole

Die Wirkstoffkombinationen C enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Sulfenamid der Formel (IV) (Gruppe 4)

$$\begin{array}{c} FCI_{2}C\\ S\\ N\\ N\\ N\\ C-N\\ CH_{3} \end{array} \hspace{0.5cm} (IV)$$

in welcher R19 die oben angegebenen Bedeutungen hat.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombirnationen C, worin das Sulfenamid der Formel (IV) (Gruppe 4) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- 5 (4-1) Dichlofluanid
 - (4-2) Tolylfluanid

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 3 angeführten Wirkstoffkombinationen C:

Tabelle 3: Wirkstoffkombinationen C

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Sulfenamid der Formel (IV)
C-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(4-1) Dichlofluanid
C-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(4-2) Tolylfluanid
C-3	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(4-1) Dichlofluanid
C-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(4-2) Tolylfluanid
C-5	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(4-1) Dichlofluanid
2-6	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(4-2) Tolylfluanid
2-7	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethyl butyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(4-1) Dichlofluanid
-8	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(4-2) Tolylfluanid
-9	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(4-1) Dichlofluanid
-10	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(4-2) Tolylfluanid
-11	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(4-1) Dichlofluanid
-12	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(4-2) Tolylfluanid
-13	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-IN-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(4-1) Dichlofluanid
-14	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-IN-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(4-2) Tolylfluanid

10

15.

Die Wirkstoffkombinationen D enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Valinamid (Gruppe 5) ausgewählt aus

- (5-1) Iprovalicarb
- (5-2) N^{4} -[2-(4-{[3-(4-chlorophenyl)-2-propynyl]oxy}-3-methoxyphenyl)ethyl]- N^{2} -(methylsulfonyl)-D-valinamid
- (5-3) Benthiavalicarb

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen D, worin das Valinamid (Gruppe 5) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (5-1) Iprovalicarb
- (5-3) Benthiavalicarb

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 4 angeführten Wirkstoffkombinationen D:

Tabelle 4: Wirkstoffkombinationen D

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Valinamid
D-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dirnethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(5-1) Iprovalicarb
D-2.	(1-2) N-[2-(1,3-Dirnethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(5-3) Benthiavalicarb
D-3	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(5-1) Iprovalicarb
D-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxarnid	(5-3) Benthiavalicarb
D -5	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(5-1) Iprovalicarb
D-6	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(5-3) Benthiavalicarb
D-7	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(5-1) Iprovalicarb
D-8	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(5-3) Benthiavalicarb
D-9	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(5-1) Iprovalicarb
D-10	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(5-3) Benthiavalicarb
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(5-1) Iprovalicarb
D-12	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(5-3) Benthiavalicarb
		(5-1) Iprovalicarb
D-14	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(5-3) Benthiavalicarb
100000		

Die Wirkstoffkombinationen E enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Carboxamid der Formel (V) (Gruppe 6)

$$x$$
 y
 y
 z
 y
 y

10

in welcher X, Y und Z die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen E, worin das Carboxamid der Formel (V) (Gruppe 6) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (6-1) 2-Chloro-N-(1,1,3-trimethyl-indan-4-yl)-nicotinamid
- 15 (6-2) Boscalid
 - (6-3) Furametpyr
 - (6-4) 1-Methyl-3-trifluormethyl-1H-pyrazol-4-carbonsäure-(3-p-tolyl-thiophen-2-yl)-amid
 - (6-5) Ethaboxam
 - (6-6) Fenhexamid
- 20 (6-7) Carpropamid

- (6-8) 2-Chlor-4-(2-fluor-2-methyl-propionylamino)-N,N-dimethyl-benzamid
- (6-9) Picobenzamid
- (6-10) Zoxamide
- (6-11) 3,4-Dichlor-N-(2-cyanophenyl) isothiazol-5-carboxamid
- 5 (6-12) Carboxin
 - (6-13) Tiadinil
 - (6-14) Penthiopyrad
 - (6-15) Silthiofam
 - (6-16) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-1-methyl-4-(trifluormethyl)-1H-pyrrol-3-carboxamid
- 10 Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen E, worin das Carboxamid der Formel (V) (Gruppe 6) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:
 - (6-2) Boscalid
 - (6-5) Ethaboxam
 - (6-6) Fenhexamid
- 15 (6-7) Carpropamid
 - (6-8) 2-Chlor-4-(2-fluor-2-methyl-propionylamino)-N,N-dimethyl-benzamid
 - (6-9) Picobenzamid
 - (6-10) Zoxamide
 - (6-11) 3,4-Dichlor-N-(2-cyanophenyl) isothiazol-5-carboxamid
- 20 (6-14) Penthiopyrad
 - (6-16) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-1-methyl-4-(trifluormethyl)-1H-pyrrol-3-carboxamid Ganz besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen E, worin das Carboxamid der Formel (V) (Gruppe 6) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:
 - (6-2) Boscalid
- 25 (6-6) Fenhexamid
 - (6-7) Carpropamid
 - (6-9) Picobenzamid
 - (6-14) Penthiopyrad
- 30 Hervorgehoben sind die in der folgendern Tabelle 5 angeführten Wirkstoffkombinationen E:

Tabelle 5: Wirkstoffkombinationen E

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Carboxamid der Formel (V)
300	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-2) Boscalid
	11.7	(6-6) Fenhexamid
E-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-7) Carpropamid

Tabelle 5: Wirkstoffkombinationen E

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Carboxamid der Formel (V)
E-4	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-9) Picobenzamid
E- 5	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-14) Penthiopyrad
E-6	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(6-2) Boscalid
E-7	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-6) Fenhexamid
E-8	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(6-7) Carpropamid
E-9	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-9) Picobenzamid
E-10	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-14) Penthiopyrad
E-11	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- 1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-2) Boscalid
E-12	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-6) Fenhexamid
E-13	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- 1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-7) Carpropamid
E-14	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- 1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-9) Picobenzamid
C-13	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- 1H-pyrazol-4-carboxamid	(6-14) Penthiopyrad
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(6-2) Boscalid
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(6-6) Fenhexamid
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(6-7) Carpropamid
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(6-9) Picobenzamid
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(6-14) Penthiopyrad
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(6-2) Boscalid
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(6-6) Fenhexamid
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(6-7) Carpropamid
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(6-9) Picobenzamid
		(6-14) Penthiopyrad
	<u> </u>	(6-2) Boscalid (6-6) Fenhexamid
		
	<u> </u>	(6-7) Carpropamid
	<u> </u>	(6-9) Picobenzamid
		(6-14) Penthiopyrad
		(6-2) Boscalid
		(6-6) Fenhexamid
	<u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	(6-7) Carpropamid
		(6-9) Picobenzamid
35 ((1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(6-14) Penthiopyrad

Die Wirkstoffkombinationen F enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Dithiocarbamat (Gruppe 7) ausgewählt aus

(7-1) Mancozeb

(7-2) Maneb
(7-3) Metiram
(7-4) Propineb
(7-5) Thiram
5 (7-6) Zineb
(7-7) Ziram

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen F, worin das Dithiocarbamat (Gruppe 7) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

(7-1) Mancozeb

10 (7-2) Maneb

15

(7-4) Propineb

(7-5) Thiram

(7-6) Zineb

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen F, worin das Dithiocarbamat (Gruppe 7) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

(7-1) Mancozeb

(7-4) Propineb

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 6 angeführten Wirkstoffkombinationen F:

Tabelle 6: Wirkstoffkombinationen F

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Dithiocarbamat
F-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(7-1) Mancozeb
F-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(7-4) Propineb
F-3	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(7-1) Mancozeb
F-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(7-4) Propineb
F-5	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(7-1) Mancozeb
F-6	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- 1H-pyrazol-4-carboxamid	(7-4) Propineb
F-7	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(7-1) Mancozeb
F-8	[(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(7-4) Propineb
F-9	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(7-1) Mancozeb
F-10	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(7-4) Propineb
F-11:	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(7-1) Mancozeb
F-12	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(7-4) Propineb
F-13		(7-1) Mancozeb
F-14	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(7-4) Propineb

Die Wirkstoffkombinationen G enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Acylalanin der Formel (VI) (Gruppe 8)

$$\begin{array}{c|c} H_3C & CO_2CH_3 \\ CH_3 & N & R^{23} \\ \hline & O & (VI) \\ \hline & CH_4 & \end{array}$$

in welcher * und R23 die oben angegebenen Bedeutungen haben.

- Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen G, worin das Acylalanin der Formel (VI) (Gruppe 8) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:
 - (8-1) Benalaxyl
 - (8-2) Furalaxyl
 - (8-3) Metalaxyl
- 10 (8-4) Metalaxyl-M
 - (8-5) Benalaxyl-M

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen G, worin das Acylalanin der Formel (VI) (Gruppe 8) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (8-3) Metalaxyl
- 15 (8-4) Metalaxyl-M
 - (8-5) Benalaxyl-M

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 7 an geführten Wirkstoffkombinationen G:

Tabelle 7: Wirkstoffkombinationen G

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Acylalanin der Formel (VI)
G-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(8-3) Metalaxyl
G-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1, 3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(8-4) Metalaxyl-M
G-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(8-5) Benalaxyl-M
G-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(8-3) Metalaxyl
G-5	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(8-4) Metalaxyl-M
	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(8-5) Benalaxyl-M
	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-tr-imethylbutyl)- phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(8-3) Metalaxyl
自己的	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-tr imethylbutyl)-phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(8-4) Metalaxyl-M
	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(8-5) Benalaxyl-M
G-10	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(8-3) Metalaxyl
G-11	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(8-4) Metalaxyl-M

Tabelle 7: Wirkstoffkombinationen G

NT.	Calanda	
Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Acylalanin der Formel (VI)
G-12	1 - 1 - (-)	(8-5) Benalaxyl-M
G-13	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(8-3) Metalaxyl
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(8-4) Metalaxyl-M
G-15	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(8-5) Benalaxyl-M
G-16	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(8-3) Metalaxvl
G-17	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(8-4) Metalaxyl-M
G-18	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(8-5) Benalaxyl-M
G-19	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-benzamid	(8-3) Metalaxyl
G-20	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-benzamid	(8-4) Metalaxyl-M
G-21	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- benzamid	(8-5) Benalaxyl-M

Die Wirkstoffkombinationen H enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Anilino-pyrimidin (Gruppe 9) ausgewählt aus

- (9-1) Cyprodinil
- (9-2) Mepanipyrim
 - (9-3) Pyrimethanil

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 8 angeführten Wirkstoffkombinationen H:

Tabelle 8: Wirkstoffkombinationen H

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Anilino-pyrimidin
H-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(9-1) Cyprodinil
H-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(9-2) Mepanipyrim
I-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(9-3) Pyrimethanil
I-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(9-1) Cyprodinil
I-5	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(9-2) Mepanipyrim
I-6	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(9-3) Pyrimethanil
I-7	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazól-4-carboxamid	(9-1) Cyprodinil
[-8	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(9-2) Mepanipyrim
-9	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(9-3) Pyrimethanil
-10	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(9-1) Cyprodinil
-11×	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(9-2) Mepanipyrim
-12	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(9-3) Pyrimethanil
-13	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(9-1) Cyprodinil
-14	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(9-2) Mepanipyrim
-15	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(9-3) Pyrimethanil

Tabelle 8: Wirkstoffkombinationen H

		(1) 满头 (1) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4
	Carboxamid der Formel (I)	Anilino-pyrimidin
H-16	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(9-1) Cyprodinil
H-17	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(9-2) Mepanipyrim
H-18	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(9-3) Pyrimethanil
H-19	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(9-1) Cyprodinil
H-20	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyllbenzamid	(9-2) Menaninumin
H-21	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(9-3) Pyrimethanil

Die Wirkstoffkombinationen I enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Benzimidazol der Formel (VIII) (Gruppe 10)

$$R^{26}$$
 R^{25}
 R^{28}
 R^{28}
(VIII)

5 in welcher R²⁵, R²⁶, R²⁷ und R²⁸ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen I, worin das Benzimidazol der Formel (VIII) (Gruppe 10) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (10-1) 6-Chlor-5-[(3,5-dimethylisoxazol-4-yl)sulfonyl]-2,2-difluor-5H-[1,3]dioxolo[4,5-f]-benzimidazol
- (10-2) Benomyl

10

- (10-3) Carbendazim
- (10-4) Chlorfenazole
- (10-5) Fuberidazole
- 15 (10-6) Thiabendazole

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen I, worin das Benzimidazol der Formel (VIII) (Gruppe 10) ist:

(10-3) Carbendazim

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 9 angeführten Wirkstoffkombinationen I:

Tabelle 9: Wirkstoffkombinationen I

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Benzimidazol der Formel (VIII)
I-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(10-3) Carbendazim
I-2	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(10-3) Carbendazim
I-3		(10-3) Carbendazim
I-4	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(10-3) Carbendazim
I-5	(1-14) 2-lod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyllbenzamid	(10-3) Carbendazim
I-6	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(10-3) Carbendazim
I-7	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(10-3) Carbendazim

Die Wirkstoffkombinationen J enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Carbamat (Gruppe 11) der Formel (IX)

$$R^{29} \setminus \bigcup_{O} \bigcap_{H} R^{30} \qquad (IX)$$

in welcher R²⁹ und R³⁰ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

>

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen J, worin das Carbamat (Gruppe 11) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (11-1) Diethofencarb
- (11-2) Propamocarb
- 10 (11-3) Propamocarb-hydrochloride
 - (11-4) Propamocarb-Fosetyl

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 10 angeführten Wirkstoffkombinationen J:

Tabelle 10: Wirkstoffkombinationen J

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Carbamat der Formel (IX)
J-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(11-2) Propamocarb
J-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(11-3) Propamocarb- hydrochloride
J-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(11-4) Propamocarb-Fosetyl
J-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(11-2) Propamocarb
J-5	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(11-3) Propamocarb- hydrochloride
J-6	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(11-4) Propamocarb-Fosetyl
J-7	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(11-2) Propamocarb
J- 8	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(11-3) Propamocarb- hydrochloride
J-9	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(11-4) Propamocarb-Fosetyl
J-10	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(11-2) Propamocarb
J-1 1	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(11-3) Propamocarb- hydrochloride
T-12	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(11-4) Propamocarb-Fosetyl
r-13	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(11-2) Propamocarb
-14	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(11-3) Propamocarb- hydrochloride
-15	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(11-4) Propamocarb-Fosetyl
	(1-15) N-[2-(1.3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-	(11-2) Propamocarb

Tabelle 10: Wirkstoffkombinationen J

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Carbamat der Formel (IX)
J-17	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)-	(11-3) Propamocarb- hydrochloride
J-18	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)-benzamid	(11-4) Propamocarb-Fosetyl
J-19	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-benzamid	(11-2) Propamocarb
J-20	benzamid	(11-3) Propamocarb- hydrochloride
J-21	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-benzamid	(11-4) Propamocarb-Fosetyl

Die Wirkstoffkombinationen K enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Dicarboximid (Gruppe 12) ausgewählt aus

- (12-1) Captafol
- 5 (12-2) Captan
 - (12-3) Folpet
 - (12-4) Iprodione
 - (12-5) Procymidone
 - (12-6) Vinclozolin
- 10 Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen K, worin das Dicarboximid (Gruppe 12) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:
 - (12-2) Captan
 - (12-3) Folpet
 - (12-4) Iprodione

15

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 11 angeführten Wirkstoffkombinationen K:

Tabelle 11: Wirkstoffkombinationen K

le 11: Wirkstoffkombinationen K	
Carboxamid der Formel (I)	Dicarboximid
	(12-2) Captan
(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(12-3) Folpet
(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(12-4) Iprodione
(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(12-2) Captan
(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-	(12-3) Folpet
(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-	(12-4) Iprodione
(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]- 1H-pyrazol-4-carboxamid	(12-2) Captan
	Carboxamid der Formel (I) (1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol- 4-carboxamid (1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol- 4-carboxamid (1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol- 4-carboxamid (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H- pyrazol-4-carboxamid (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H- pyrazol-4-carboxamid (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H- pyrazol-4-carboxamid (1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-

Tabelle 11: Wirkstoffkombinationen K

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	
K-8	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1 3 3-trimethylbyt-1)-1	Dicarboximid
12-0	111-py1a201-4-carboxamid	(12-3) Folpet
K-9	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbuty1)phenyl]-	
1 1 1	111-pyrazoi-4-carooxamid	(12-4) Iprodione
K-10	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	
Z-11	(1-13) N-12-(1,3-Dimethylbutyl)phenyll-2-iodhengomid	(12-2) Captan
K-12	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(12-3) Folpet
K-13	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(12-4) Iprodione
₹-14	(1-14) 2 lod W (2 (1.2.24 in the first phenyl) benzamid	(12-2) Captan
2-15	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(12-3) Folpet
16	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(12-4) Iprodione
C-17	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(12-2) Captan
Z-1	1-13/14-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyll-2 (trifluormost-1)1	(12-3) Folpet
-10 1	1-13) 11-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyll-2-(triflyormethyl)	(12-4) Iprodione
-17 1	1-10) 2-(11111u0rmethyl)-N-12-(1.3.3-trimethylbutyl)-henville	(12-2) Captan
20 1	1-10) 2-(111111001111ethyl)-N-12-(133-frimethylbutyl)-b171	
-21 (1*10)	(12-3) Folpet
	t (=)= j uniterry louty 1)pricity i joenzamid	(12-4) Iprodione

Die Wirkstoffkombinationen L enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Guanidin (Gruppe 13) ausgewählt aus

(13-1) Dodine

5 (13-2) Guazatine

(13-3) Iminoctadine triacetate

(13-4) Iminoctadine tris(albesilate)

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen L, worin das Guanidin (Gruppe 13) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

(13-1) Dodine

(13-2) Guazatine

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 12 angeführten Wirkstoffkombinationen L:

Tabelle 12: Wirkstoffkombinationen L

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	(C
L-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	
L-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(13-2) Guazatine
L-3	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 H-pyrazol-4-carboxamid	(13-1) Dodine
-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol- 4-carboxamid	(13-2) Guazatina
,- 5	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(13-1) Dodine
-6	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(13-2) Guazatine

: Labei	le 12: Wirkstoffkombinationen 15	
Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Guanidin
		(13-1) Dodine
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(13-2) Guazatine
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(13-1) Dodine
F-10	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(13-2) Guazatine
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(13-1) Dodine
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(13-2) Guazatine
T-13	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(13-1) Dodine
T -14	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1.3.3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(13-2) Guazatine
L-14	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(13-2) Guazatır

Die Wirkstoffkombinationen M enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Imidazol (Gruppe 14) ausgewählt aus

- (14-1) Cyazofamid
- 5 (14-2) Prochloraz
 - (14-3) Triazoxide
 - (14-4) Pefurazoate

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen M, worin das Imidazol (Gruppe 14) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- 10 (14-2) Prochloraz
 - (14-3) Triazoxide

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 13 angeführten Wirkstoffkombinationen M:

Tabelle 13: Wirkstoffkombinationen M

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Imidazol
M-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(14-2) Prochloraz
M-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(14-3) Triazoxide
M-3	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(14-2) Prochloraz
M-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(14-3) Triazoxide
M-5	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(14-2) Prochloraz
M-6	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-I-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(14-3) Triazoxide
M-7	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(14-2) Prochloraz
	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(14-3) Triazoxide
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(14-2) Prochloraz
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(14-3) Triazoxide
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(14-2) Prochloraz
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(14-3) Triazoxide
	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(14-2) Prochloraz
	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(14-3) Triazoxide

Die Wirkstoffkombinationen N enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Morpholin (Gruppe 15) der Formel (X)

$$R^{32}$$
 $N-R^{33}$
 (X)

in welcher R³¹, R³² und R³³ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

- 5 Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen N, worin das Morpholin (Gruppe 15) der Formel (X) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:
 - (15-1) Aldimorph
 - (15-2) Tridemorph
 - (15-3) Dodemorph
- 10 (15-4) Fenpropimorph
 - (15-5) Dimethomorph

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen N, worin das Morpholin (Gruppe 15) der Formel (X) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- 15 (15-4) Fenpropimorph
 - (15-5) Dimethomorph

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 14 angeführten Wirkstoffkombinationen N:

Tabelle 14: Wirkstoffkombinationen N

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Morpholin der Formel (X)
N-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(15-4) Fenpropimorph
N-2	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(15-4) Fenpropimorph
N-3	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(15-4) Fenpropimorph
N-4	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(15-4) Fenpropimorph
N-5	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(15-4) Fenpropimorph
N-6	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)-benzamid	(15-4) Fenpropimorph
N-7	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-benzamid	(15-4) Fenpropimorph

Die Wirkstoffkombinationen O enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Pyrrol (Gruppe 16) der Formel (XI)

$$R^{35}$$
 R^{36} (XI)

in welcher R³⁴, R³⁵ und R³⁶ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen O, worin das Pyrrol (Gruppe 16) der Formel (XI) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- 5 (16-1) Fenpiclonil
 - (16-2) Fludioxonil
 - (16-3) Pyrrolnitrine

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen O, worin das Pyrrol (Gruppe 16) der Formel (XI) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

10 (16-2) Fludioxonil

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 15 angeführten Wirkstoffkombinationen O:

Tabelle 15: Wirkstoffkombinationen O

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Pyrrol der Formel (XI)
O-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(16-2) Fludioxonil
O-2	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(16-2) Fludioxonil
O-3	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(16-2) Fludioxonil
0-4	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(16-2) Fludioxonil
O-5	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(16-2) Fludioxonil
O-6	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(16-2) Fludioxonil
0-7	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(16-2) Fludioxonil

Die Wirkstoffkombinationen P enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Phosphonat (Gruppe 17) ausgewählt aus

- (17-1) Fosetyl-Al
- (17-2) Phosphonsäure

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 16 angeführten Wirkstoffkombinationen P:

Tabelle 16: Wirkstoffkombinationen P

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Phosphonat
	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(17-1) Fosetyl-Al
	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(17-1) Fosetyl-Al
P-3	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(17-1) Fosetyl-Al

Tabelle 16: Wirkstoffkombinationen P

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Phosphonat
P-4	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(17-1) Fosetyl-Al
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(17-1) Fosetyl-Al
P-6	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid	(17-1) Fosetyl-Al
P-7	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(17-1) Fosetyl-Al

Die Wirkstoffkombinationen Q enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Fungizid (Gruppe 19) ausgewählt aus

- (19-1) Acibenzolar-S-methyl
- 5 (19-2) Chlorothalonil
 - (19-3) Cymoxanil
 - (19-4) Edifenphos
 - (19-5) Famoxadone
 - (19-6) Fluazinam
- 10 (19-7) Kupferoxychlorid
 - (19-8) Kupferhydroxid
 - (19-9) Oxadixyl
 - (19-10) Spiroxamine
 - (19-11) Dithianon
- 15 (19-12) Metrafenone
 - (19-13) Fenamidone
 - (19-14) 2,3-Dibutyl-6-chlor-thieno[2,3-d]pyrimidin-4(3H)on
 - (19-15) Probenazole
 - (19-16) Isoprothiolane
- 20 (19-17) Kasugamycin
 - (19-18) Phthalide
 - (19-19) Ferimzone
 - (19-20) Tricyclazole
 - (19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
- 25 (19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen Q, worin das Fungizid (Gruppe 19) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (19-1) Acibenzolar-S-methyl
- 30 (19-2) Chlorothalonil
 - (19-3) Cymoxanil
 - (19-5) Famoxadone

- (19-6) Fluazinam
- (19-7) Kupferoxychlorid
- (19-9) Oxadixyl
- (19-10) Spiroxamine
- 5 (19-13) Fenamidone
 - (19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
 - (19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen Q, worin das Fungizid (Gruppe 19) aus der

- 10 folgenden Liste ausgewählt ist:
 - (19-2) Chlorothalonil
 - (19-7) Kupferoxychlorid
 - (19-10) Spiroxamine
 - (19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
- 15 (19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 17 angeführten Wirkstoffkombinationen Q:

Tabelle 17: Wirkstoffkombinationen Q

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Fungizid
Q-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5- fluor-1,3-dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(19-2) Chlorothalonil
Q-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(19-7) Kupferoxychlorid
Q-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(19-10) Spiroxamine
Q-4	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]-phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
Q-5	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid
Q-6	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trime-thylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(19-2) Chlorothalonil
Q-7	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trime-thylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(19-7) Kupferoxychlorid
Q-8	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trime-thylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(19-10) Spiroxamine
Q-9	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trime-thylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]- phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
Q-10	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trime-thylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4- (prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in- 1-yloxy)acetamid
	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2- (1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4- carboxamid	(19-2) Chlorothalonil

Tabelle 17: Wirkstoffkombinationen Q

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Fungizid
Q-1	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl- <i>N</i> -[2-2 (1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-	
Q-1:	carboxamid (1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-	
Q-14	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl- <i>N</i> -[2- (1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4- carboxamid	(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]-phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
Q-15	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2- (1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4- carboxamid	(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid
Q-16	lodoenzamid	(19-2) Chlorothalonil
Q-17	loubenzamu	(19-7) Kupferoxychlorid
Q-18	lodoenzamid	(19-10) Spiroxamine
Q-19	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]-phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
Q-20	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid
Q-21	(1-14) 2-Iod- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(19-2) Chlorothalonil
Q-22	(1-14) 2-Iod- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(19-7) Kupferoxychlorid
Q-23	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(19-10) Spiroxamine
Q-24	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]- phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
Q-25	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid
Q-26	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(19-2) Chlorothalonil
Q-27	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(19-7) Kupferoxychlorid
Q-28	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(19-10) Spiroxamine
ૂ-29	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]-phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
2-30 3-30 3-30	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid
(=x 6	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trime-ihylbutyl)phenyl]benzamid	(19-2) Chlorothalonil
	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trime- hylbutyl)phenyl]benzamid	(19-7) Kupferoxychlorid

Tabelle 17: Wirkstoffkombinationen Q

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Fungizid
Q-33	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trime-thylbutyl)phenyl]benzamid	(19-10) Spiroxamine
Q-34	(1-16) 2-(Trifluormethyl)- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trime-thylbutyl)phenyl]benzamid	(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]-phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
Q-35	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trime-thylbutyl)phenyl]benzamid	(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid

Die Wirkstoffkombinationen R enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein (Thio)Harnstoff-Derivat (Gruppe 20) ausgewählt aus

- (20-1) Pencycuron
- 5 (20-2) Thiophanate-methyl
 - (20-3) Thiophanate-ethyl

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen R, worin das (Thio)Harnstoff-Derivat (Gruppe 20) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (20-1) Pencycuron
- 10 (20-2) Thiophanate-methyl

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 18 angeführten Wirkstoffkombinationen R:

Tabelle 18: Wirkstoffkombinationen R

Nr	Carboxamid der Formel (I)	(Thio)Harnstoff-Derivat
R-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	(20-1) Pencycuron
R-2	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(20-1) Pencycuron
R-3	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(20-1) Pencycuron
R-4	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(20-1) Pencycuron
R-5	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(20-1) Pencycuron
R-6	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(20-1) Pencycuron
R-7	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-benzamid	(20-1) Pencycuron

Die Wirkstoffkombinationen S enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Triazolopyrimidin (Gruppe 22) der Formel (XIV)

$$R^{44}$$
 R^{43}
 R^{40}
 R^{45}
 R^{47}
 R^{47}
 R^{42}
 R^{47}
 R^{48}
 R^{47}
 R^{48}
 R^{48}
 R^{49}
 R^{49}

in welcher R^{40} , R^{41} , R^{42} , R^{43} , R^{44} , R^{45} , R^{46} und R^{47} die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen S, worin das Triazolopyrimidin (Gruppe 22) der Formel (XIV) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (22-1) 5-Chlor-N-[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]-pyrimidin-7-amin
- 5 (22-2) 5-Chlor-N-[(1R)-1,2-dimethylpropyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
 - (22-3) 5-Chlor-6-(2-chlor-6-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin
 - (22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen S, worin das Triazolopyrimidin (Gruppe 22) der

- 10 Formel (XIV) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:
 - (22-1) 5-Chlor-N-[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]-pyrimidin-7-amin
 - (22-2) 5-Chlor-N-[(1R)-1,2-dimethylpropyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
- 15 (22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 19 angeführten Wirkstoffkombinationen S:

Tabelle 19: Wirkstoffkombinationen S

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Triazolopyrimidin der Formel (XIV)
S-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxami	(22-1) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1S)-2,2,2-trifluor-1-
S-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamic	(22-2) 5-Chlor-N-[(1R)-1,2-dimethylpropyl]-6-
S-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamic	(22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-me-thylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin
S-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carbox-amid	(22-1) 5-Chlor-N-[(15)-2-2-trifluor-1-
S-5	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carbox-amid	(22-2) 5-Chlor- <i>N</i> -[(<i>IR</i>)-1,2-dimethylpropyl]-6- (2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyri- midin-7-amin
S-6	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carbox-amid	(22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-me-thylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin
3-7	carboxamid	(22-1) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)- [1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin (22-2) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1R)-1,2-dimethylpropyl]-6-
S-8	(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyri-midin-7-amin
5-9	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2- (1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4- carboxamid	(22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-me-thylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin

Tabelle 19: Wirkstoffkombinationen S

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Triazolopyrimidin der Formel (XIV)
S-10	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(22-1) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
S-11	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(22-2) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1R)-1,2-dimethylpropyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
S-12	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-me-thylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin
S-13	(1-14) 2-Iod- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]benzamid	(22-1) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1.S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo-[1,5-a]pyrimidin-7-amin
S-14	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-phenyl]benzamid	(22-2) 5-Chlor- <i>N</i> -[(<i>IR</i>)-1,2-dimethylpropyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
S-15	(1-14) 2-Iod- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-me-thylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin
S-16	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(22-1) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
3-17	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(22-2) 5-Chlor- <i>N</i> -[(<i>IR</i>)-1,2-dimethylpropyl]-6- (2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyri- midin-7-amin
3-18	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-me-thylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin
3-19	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(22-1) 5-Chlor-N-[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
-20	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(22-2) 5-Chlor-N-[(1R)-1,2-dimethylpropyl]-6- (2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyri- midin-7-amin
	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(22-4) 5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-me-thylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin

Die Wirkstoffkombinationen T enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Iodochromon (Gruppe 23) der Formel (XV)

5 in welcher R⁴⁸ und R⁴⁹ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen T, worin das Iodochromon (Gruppe 23) der Formel (XV) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
- 10 (23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
 - (23-3) 6-Iod-2-propoxy-3-propyl-benzopyran-4-on

- (23-4) 2-But-2-inyloxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
- (23-5) 6-Iod-2-(1-methyl-butoxy)-3-propyl-benzopyran-4-on
- (23-6) 2-But-3-enyloxy-6-iod-benzopyran-4-on
- (23-7) 3-Butyl-6-iod-2-isopropoxy-benzopyran-4-on

5

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen T, worin das Iodochromon (Gruppe 23) der Formel (XV) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
- (23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on

10

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 20 angeführten Wirkstoffkombinationen T:

Tabelle 20: Wirkstoffkombinationen T

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Iodochromon der Formel (XV)
T-1	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-	(23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-
	dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	benzopyran-4-on
T-2	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-	(23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-
1-2	dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid	benzopyran-4-on
T-3	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-	(23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-
1-5	phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	benzopyran-4-on
T-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)-	(23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-
	phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	benzopyran-4-on
T-5	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethyl-	(23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-
	butyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	benzopyran-4-on
T-6	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3-trimethyl-	(23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-
- 0	butyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid	benzopyran-4-on
T-7	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-
		benzopyran-4-on
Г-8	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-
		benzopyran-4-on
Г-9	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-
		benzopyran-4-on
Γ-10	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-
		benzopyran-4-on
Γ-11	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-	(23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-
	(trifluormethyl)benzamid	benzopyran-4-on
Γ-12	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-	(23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-
	(trifluormethyl)benzamid	benzopyran-4-on
Γ-13	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-	(23-1) 2-Butoxy-6-iod-3-propyl-
	trimethylbutyl)phenyl]benzamid	benzopyran-4-on
-14	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-	(23-2) 2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-
	trimethylbutyl)phenyl]benzamid	benzopyran-4-on

Die Wirkstoffkombinationen U enthalten neben einem Carboxamid der Formel (I) (Gruppe 1) auch ein Biphenylcarboxamid (Gruppe 24) der Formel (XVI)

Het
$$\mathbb{N}$$
 \mathbb{R}^{50} (XVI)

in welcher R⁵⁰, R⁵¹, R⁵² und Het die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen U, worin das Biphenylcarboxamid (Gruppe 24) der Formel (XVI) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- (24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
- (24-2) 3-(Difluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
- 10 (24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (24-4) N-(3',4'-Dichlor-1,1'-biphenyl-2-yl)-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (24-5) N-(4'-Chlor-3'-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-2-methyl-4-(trifluormethyl)-1,3-thiazol-5-carboxamid
 - (24-6) N-(4'-Chlor-1,1'-biphenyl-2-yl)-4-(difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5-carboxamid
- 15 (24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4-(difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5-carboxamid
 - (24-8) 4-(Difluormethyl)-2-methyl-N-[4'-(trifluormethyl)-1,1'-biphenyl-2-yl]-1,3-thiazol-5-carboxamid

Besonders bevorzugt sind Wirkstoffkombinationen U, worin das Biphenylcarboxamid (Gruppe 24) der Formel (XVI) aus der folgenden Liste ausgewählt ist:

- 20 (24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
 - (24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4-(difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5-carboxamid

Hervorgehoben sind die in der folgenden Tabelle 21 angeführten Wirkstoffkombinationen U:

Tabelle 21: Wirkstoffkombinationen U

25

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Biphenylcarboxamid der Formel (XVI)
U-1	1.3. dimethyl. 1 H. nymzol. A. carbovomid	(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1;1'-biphenyl- 2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol- 4-carboxamid
	1 3_dimethyl_1 H_nyrazol_1_carhovamid	(24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid

Tab	Tabelle 21: Wirkstoffkombinationen U					
Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Biphenylcarboxamid der Formel (XVI)				
U-3	(1-2) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor 1,3-dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	(24.7) N (Al Drom 1.111:1. 10.1)				
U-4	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl- <i>N</i> -[2-(1,3,3-tri-methylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxami	(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl- 2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol- 4-carboxamid				
U-5	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-tri-methylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxami	(24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1 methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid				
U-6	(1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-tri-methylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamic	(24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4-				
U-7	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3 trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid					
U-8	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3 trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	- (24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid				
U-9	(1-10) 3-(Trifluormethyl)-1-methyl-N-[2-(1,3,3 trimethylbutyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid	- (24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4- (difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5- carboxamid				
U-10	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid				
U-11	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid	(24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid				
U-12	(1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iod- benzamid	(24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4- (difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5- carboxamid				
U-13	(1-14) 2-Iod- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid				
	(1-14) 2-Iod- <i>N</i> -[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid				
	(1-14) 2-Iod-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)- phenyl]benzamid	(24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4- (difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5- carboxamid				
J-16	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid				
J-17	(1-15) <i>N</i> -[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid				
	(1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2- (trifluormethyl)benzamid	(24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4- (difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5- carboxamid				
		(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl- 2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol- 4-carboxamid				

Tabelle 21: Wirkstoffkombinationen U

Nr.	Carboxamid der Formel (I)	Biphenylcarboxamid der Formel (XVI)
U-20	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3-trimethyl)phenyllhengamid	(24-3) 3-(Trifluormethyl)-N-{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
U-21	(1-16) 2-(Trifluormethyl)-N-[2-(1,3,3- trimethylbutyl)phenyl]benzamid	(24-7) N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4- (difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5- carboxamid

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen enthalten neben einem Wirkstoff der Formel (I) mindestens einen Wirkstoff von den Verbindungen der Gruppen (2) bis (24). Sie können darüber hinaus auch weitere fungizid wirksame Zumischkomponenten enthalten.

Wenn die Wirkstoffe in den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen in bestimmten Gewichtsverhältnissen vorhanden sind, zeigt sich der synergistische Effekt besonders deutlich. Jedoch können die Gewichtsverhältnisse der Wirkstoffe in den Wirkstoffkombinationen in einem relativ großen Bereich variiert werden. Im Allgemeinen enthalten die erfindungsgemäßen Kombinationen Wirkstoffe der Formel (I) und einen Mischpartner aus einer der Gruppen (2) bis (24) in den in der nachfolgenden Tabelle 22 beispielhaft angegebenen Mischungsverhältnisse.

Die Mischungsverhältnisse basieren auf Gewichtsverhältnissen. Das Verhältnis ist zu verstehen als Wirkstoff der Formel (I): Mischpartner.

Tabelle 22: Mischungsverhältnisse

Mischpartner	bevorzugtes Mischungsverhältnis	besonders bevorzugtes Mischungsverhältnis
Gruppe (2): Strobilurine	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20
Gruppe (3): Triazole ohne (3-15)	50:1 bis 1:50	20:1 bis 1:20
(3-15): Prothioconazole	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20
Gruppe (4): Sulfenamide		1:1 bis 1:100
Gruppe (5): Valinamide	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20
Gruppe (6): Carboxamide	50:1 bis 1:50	20:1 bis 1:20
Gruppe (7): Dithiocarbamate	1:1 bis 1:150	1:1 bis 1:100
Gruppe (8): Acylalanine	10:1 bis 1:150	5:1 bis 1:100
Gruppe (9): Anilino-pyrimidine	2 1 2 10 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 1 bis 1:20
Gruppe (10): Benzimidazole-	10:1 bis 1:50	5:1 bis 1:20
Gruppe (11): Carbamate ohne (11-1)	1:1 bis 1:150	1:1 bis 1:100
(11-1): Diethofencarb		10:1 bis 1:20
Gruppe (12): (12-1)/(12-2)/(12-3)	1:1 bis 1:150	1:5 bis 1:100

Tabelle 22: Mischungsverhältnisse

Tabelle 22: Mischingsverhältnisse				
Mischpartner	bevorzugtes Mischungsverhältnis	besonders bevorzugtes Mischungsverhältnis		
Gruppe (12): (12-4)/(12-5)/(12-6)	5:1 bis 1:50	1:1 bis 1:20		
Gruppe (13): Guanidine	100:1 bis 1:150	20:1 bis 1:100		
Gruppe (14): Imidazole	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
Gruppe (15): Morpholine	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
Gruppe (16): Pyrrole	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
Gruppe (17): Phosphonate	10:1 bis 1:150	1:1 bis 1:100		
Gruppe (18): Phenylethanamide	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
(19-1): Acibenzolar-S-methyl	50:1 bis 1:50	20:1 bis 1:20		
(19-2): Chlorothalonil	1:1 bis 1:150	1:1 bis 1:100		
(19-3): Cymoxanil	10:1 bis 1:50	5:1 bis 1:20		
(19-4): Edifenphos	10:1 bis 1:50	5:1 bis 1:20		
(19-5): Famoxadone	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
(19-6): Fluazinam	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
(19-7): Kupferoxychlorid	1:1 bis 1:150	1:5 bis 1:100		
(19-8): Kupferhydroxid	1:1 bis 1:150	1:5 bis 1:100		
(19-9): Oxadixyl	10:1 bis 1:150	5:1 bis 1:100		
19-10): Spiroxamine	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
19-11) Dithianon	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
19-12) Metrafenone	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
19-13) Fenamidone	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
19-14): 2,3-Dibutyl-6-chlor-thieno- [2,3-d]pyrimidin-4(3H)on	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
19-15): Probenazole	10:1 bis 1:150	5:1 bis 1:100		
19-16): Isoprothiolane	10:1 bis 1:150	5:1 bis 1:100		
19-17): Kasugamycin	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
19-18): Phthalide	10:1 bis 1:150	5:1 bis 1:100		
19-19): Ferimzone	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
19-20): Tricyclazole	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		
19-21): N-({4-[(Cyclopropylamino)-carbonyl]phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid	10:1 bis 1:150	5:1 bis 1:100		
9-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-meth-oxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phe-nyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)-acetamid	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20		

15

Tabelle 22: Mischungsverhältnisse

ITAMOOTIPUL ====	bevorzugtes Mischungsverhältnis	besonders bevorzugtes Mischungsverhältnis
Gruppe (20): (Thio)Harnstoff-Derivate	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20
Gruppe (21): Amide	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20
Gruppe (22): Triazolopyrimidine	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20
Gruppe (23): Iodochromone	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20
Gruppe (24): Biphenylcarboxamide	50:1 bis 1:50	10:1 bis 1:20

Das Mischungsverhältnis ist in jedem Fall so zu wählen, dass eine synergistische Mischung erhalten wird. Die Mischungsverhältnisse zwischen der Verbindung der Formel (I) und einer Verbindung aus einer der Gruppen (2) bis (24) kann auch zwischen den einzelnen Verbindungen einer Gruppe variieren.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen besitzen sehr gute fungizide Eigenschaften und lassen sich zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen, wie Plasmodiophoromycetes, Oomycetes, Chytridiomycetes, Zygomycetes, Ascomycetes, Basidiomycetes, Deuteromycetes usw. einsetzen.

10 Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen eignen sich besonders gut zur Bekämpfung von Erysiphe graminis, Pyrenophora teres und Leptosphaeria nodorum.

Beispielhaft, aber nicht begrenzend, seien einige Erreger von pilzlichen Erkrankungen, die unter die oben aufgezählten Oberbegriffe fallen, genannt:

Pythium-Arten, wie z.B. Pythium ultimum; Phytophthora-Arten, wie z.B. Phytophthora infestans; Pseudoperonospora-Arten, wie z.B. Pseudoperonospora humuli oder Pseudoperonospora cubensis; Plasmopara-Arten, wie z.B. Plasmopara viticola; Bremia-Arten, wie z.B. Bremia lactucae; Peronospora-Arten, wie z.B. Peronospora pisi oder P. brassicae; Erysiphe-Arten, wie z.B. Erysiphe graminis; Sphaerotheca-Arten, wie z.B. Sphaerotheca fuliginea; Podosphaera-Arten, wie z.B. Podosphaera leucotricha; Venturia-Arten, wie z.B. Venturia inaequalis; Pyrenophora-Arten, wie z.B. Pyrenophora teres oder P. graminea (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium); Cochliobolus-Arten, wie z.B. Cochliobolus sativus (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium); Uromyces-Arten, wie z.B. Uromyces appendiculatus; Puccimia-Arten, wie z.B. Puccinia recondita; Sclerotinia-Arten, wie z.B. Sclerotinia sclerotiorum; Tilletia-Arten, wie z.B. Puccinia recondita; Sclerotinia-ria-Arten, wie z.B. Pyricularia oryzae; Pusarium-Arten, wie z.B. Pellicularia sasakii; Pyricularia-Arten, wie z.B. Botrytis cinerea; Septoria-Arten, wie z.B. Septoria nodorum; Leptosphaeria-Arten, wie z.B. Leptosphaeria nodorum; Cercospora-Arten, wie z.B. Cercospora canescens; Alternaria-

Arten, wie z.B. Alternaria brassicae; Pseudocercosporella-Arten, wie z.B. Pseudocercosporella herpotrichoides, Rhizoctonia-Arten, wie z.B. Rhizoctonia solani.

Die gute Pflanzenverträglichkeit der Wirkstoffkombinationen in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung von ganzen Pflanzen (oberirdische Pflanzenteile und Wurzeln), von Pflanz- und Saatgut, und des Bodens. Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können zur Blattapplikation oder auch als Beizmittel eingesetzt werden.

Die gute Pflanzenverträglichkeit der verwendbaren Wirkstoffe in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung des Saatguts. Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können somit als Beizmittel eingesetzt werden.

Ein großer Teil des durch phytopathogene Pilze verursachten Schadens an Kulturpflanzen entsteht bereits durch den Befall des Saatguts während der Lagerung und nach dem Einbringen des Saatguts in den Boden sowie während und unmittelbar nach der Keimung der Pflanzen. Diese Phase ist besonders kritisch, da die Wurzeln und Sprosse der wachsenden Pflanze besonders empfindlich sind und bereits ein geringer Schaden zum Absterben der ganzen Pflanze führen kann. Es besteht daher ein insbesondere großes Interesse daran, das Saatgut und die keimende Pflanze durch den Einsatz geeigneter Mittel zu schützen.

20

35

5

10

15

Die Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen, die Pflanzen nach dem Auflaufen schädigen, erfolgt in erster Linie durch die Behandlung des Bodens und der oberirdischen Pflanzenteile mit Pflanzenschutzmitteln. Aufgrund der Bedenken hinsichtlich eines möglichen Einflusses der Pflanzenschutzmittel auf die Umwelt und die Gesundheit von Menschen und Tieren gibt es Anstrengungen, die Menge der ausgebrachten Wirkstoffe zu vermindern.

Die Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen durch die Behandlung des Saatguts von Pflanzen ist seit langem bekannt und ist Gegenstand ständiger Verbesserungen. Dennoch ergeben sich bei der Behandlung von Saatgut eine Reihe von Problemen, die nicht immer zufrieden stellend gelöst werden können. So ist es erstrebenswert, Verfahren zum Schutz des Saatguts und der keimenden Pflanze zu entwickeln, die das zusätzliche Ausbringen von Pflanzenschutzmitteln nach der Saat oder nach dem Auflaufen der Pflanzen überflüssig machen oder zumindest deutlich verringern. Es ist weiterhin erstrebenswert, die Menge des eingesetzten Wirkstoffs dahingehend zu optimieren, dass das Saatgut und die keimende Pflanze vor dem Befall durch phytopathogene Pilze bestmöglich geschützt wird, ohne jedoch die Pflanze selbst durch den eingesetzten Wirkstoff zu schädigen. Insbesondere sollten Verfahren zur Behandlung von Saatgut auch die intrinsischen fungiziden Eigenschaften transgener

Pflanzen einbeziehen, um einen optimalen Schutz des Saatguts und der keimenden Pflanze bei einem minimalen Aufwand an Pflanzenschutzmitteln zu erreichen.

Die vorliegende Erfindung bezieht sich daher insbesondere auch auf ein Verfahren zum Schutz von Saatgut und keimenden Pflanzen vor dem Befall von phytopathogenen Pilzen, indem das Saatgut mit einem erfindungsgemäßen Mittel behandelt wird.

Die Erfindung bezieht sich ebenfalls auf die Verwendung der erfindungsgemäßen Mittel zur Behandlung von Saatgut zum Schutz des Saatguts und der keimenden Pflanze vor phytopathogenen Pilzen.

Weiterhin bezieht sich die Erfindung auf Saatgut, welches zum Schutz vor phytopathogenen Pilzen mit einem erfindungsgemäßen Mittel behandelt wurde.

10

30

35

Einer der Vorteile der vorliegenden Erfindung ist es, dass aufgrund der besonderen systemischen Eigenschaften der erfindungsgemäßen Mittel die Behandlung des Saatguts mit diesen Mitteln nicht nur das Saatgut selbst, sondern auch die daraus hervorgehenden Pflanzen nach dem Auflaufen vor phytopathogenen Pilzen schützt. Auf diese Weise kann die unmittelbare Behandlung der Kultur zum Zeitpunkt der Aussaat oder kurz danach entfallen.

Ebenso ist es als vorteilhaft anzusehen, dass die erfindungsgemäßen Mischungen insbesondere auch bei transgenem Saatgut eingesetzt werden können.

Die erfindungsgemäßen Mittel eignen sich zum Schutz von Saatgut jeglicher Pflanzensorte, die in der Landwirtschaft, im Gewächshaus, in Forsten oder im Gartenbau eingesetzt wird. Insbesondere handelt es sich dabei um Saatgut von Getreide (wie Weizen, Gerste, Roggen, Hirse und Hafer), Mais, Baumwolle, Soja, Reis, Kartoffeln, Sonnenblume, Bohne, Kaffee, Rübe (z.B. Zuckerrübe und Futterrübe), Erdnuss, Gemüse (wie Tomate, Gurke, Zwiebeln und Salat), Rasen und Zierpflanzen. Besondere Bedeutung kommt der Behandlung des Saatguts von Getreide (wie Weizen, Gerste, Roggen und Hafer), Mais und Reis zu.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wird das erfindungsgemäßes Mittel alleine oder in einer geeigneten Formulierung auf das Saatgut aufgebracht. Vorzugsweise wird das Saatgut in einem Zustand
behandelt, in dem so stabil ist, dass keine Schäden bei der Behandlung auftreten. Im Allgemeinen
kann die Behandlung des Saatguts zu jedem Zeitpunkt zwischen der Ernte und der Aussaat erfolgen.
Üblicherweise wird Saatgut verwendet, das von der Pflanze getrennt und von Kolben, Schalen,
Stängeln, Hülle, Wolle oder Fruchtfleisch befreit wurde. So kann zum Beispiel Saatgut verwendet

WO 2005/041653 PCT/EP2004/011403

werden, das geerntet, gereinigt und bis zu einem Feuchtigkeitsgehalt von unter 15 Gew.-% getrocknet wurde. Alternativ kann auch Saatgut verwendet werden, das nach dem Trocknen z.B. mit Wasser behandelt und dann erneut getrocknet wurde.

Im Allgemeinen muss bei der Behandlung des Saatguts darauf geachtet werden, dass die Menge des auf das Saatgut aufgebrachten erfindungsgemäßen Mittels und/oder weiterer Zusatzstoffe so gewählt wird, dass die Keimung des Saatguts nicht beeinträchtigt bzw. die daraus hervorgehende Pflanze nicht geschädigt wird. Dies ist vor allem bei Wirkstoffen zu beachten, die in bestimmten Aufwandmengen phytotoxische Effekte zeigen können.

10

Die erfindungsgemäßen Mittel können unmittelbar aufgebracht werden, also ohne weitere Komponenten zu enthalten und ohne verdünnt worden zu sein. In der Regel ist es vorzuziehen, die Mittel in Form einer geeigneten Formulierung auf das Saatgut aufzubringen. Geeignete Formulierungen und Verfahren für die Saatgutbehandlung sind dem Fachmann bekannt und werden z.B. in den folgenden Dokumenten beschrieben: US 4,272,417 A, US 4,245,432 A, US 4,808,430 A, US 5,876,739 A, US 2003/0176428 A1, WO 2002/080675 A1, WO 2002/028186 A2.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen eignen sich auch zur Steigerung des Ernteertrages. Sie sind außerdem mindertoxisch und weisen eine gute Pflanzenverträglichkeit auf.

20

25

30

35

15

Erfindungsgemäß können alle Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungs- und Optimierungsmethoden oder durch biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaren oder nicht schützbaren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Spross, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden werden, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stängel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie vegetatives und generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

Die erfindungsgemäße Behandlung der Pflanzen und Pflanzenteile mit den Wirkstoffen erfolgt direkt oder durch Einwirkung auf deren Umgebung, Lebensraum oder Lagerraum nach den üblichen Behand-

terror and the second of the second s

WO 2005/041653 PCT/EP2004/011403

lungsmethoden, z.B. durch Tauchen, Sprühen, Verdampfen, Vernebeln, Streuen, Aufstreichen und bei Vermehrungsmaterial, insbesondere bei Samen, weiterhin durch ein- oder mehrschichtiges Umhüllen.

Wie bereits oben erwähnt, können erfindungsgemäß alle Pflanzen und deren Teile behandelt werden. In einer bevorzugten Ausführungsform werden wild vorkommende oder durch konventionelle biologische Zuchtmethoden, wie Kreuzung oder Protoplastenfusion erhaltenen Pflanzenarten und Pflanzensorten sowie deren Teile behandelt. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden transgene Pflanzen und Pflanzensorten, die durch gentechnologische Methoden gegebenenfalls in Kombination mit konventionellen Methoden erhalten wurden (Genetically Modified Organisms) und deren Teile behandelt. Der Begriff "Teile" bzw. "Teile von Pflanzen" oder "Pflanzenteile" wurde oben erläutert.

Besonders bevorzugt werden erfindungsgemäß Pflanzen der jeweils handelsüblichen oder in Gebrauch befindlichen Pflanzensorten behandelt.

Is nach Pflanzenarten bzw. Pflanzensorten, deren Standort und Wachstumsbedingungen (Böden, Klima, Vegetationsperiode, Ernährung) können durch die erfindungsgemäße Behandlung auch überadditive ("synergistische") Effekte auftreten. So sind beispielsweise erniedrigte Aufwandmengen und/oder Erweiterungen des Wirkungsspektrums und/oder eine Verstärkung der Wirkung der erfindungsgemäß verwendbaren Stoffe und Mittel, besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegen Trockenheit oder gegen Wasserbzw. Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, erleichterte Ernte, Beschleunigung der Reife, höhere Ernteerträge, höhere Qualität und/oder höherer Ernährungswert der Ernteprodukte, höhere Lagerfähigkeit und/oder Bearbeitbarkeit der Ernteprodukte möglich, die über die eigentlich zu erwartenden Effekte hinausgehen.

25

10.

Zu den bevorzugten erfindungsgemäß zu behandelnden transgenen (gentechnologisch erhaltenen) Pflanzen bzw. Pflanzensorten gehören alle Pflanzen, die durch die gentechnologische Modifikation genetisches Material erhielten, welches diesen Pflanzen besondere vorteilhafte wertvolle Eigenschaften ("Traits") verleiht. Beispiele für solche Eigenschaften sind besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegen Trockenheit oder gegen Wasser- bzw. Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, erleichterte Ernte, Beschleunigung der Reife, höhere Ernteerträge, höhere Qualität und/oder höherer Ernährungswert der Ernteprodukte, höhere Lagerfähigkeit und/oder Bearbeitbarkeit der Ernteprodukte. Weitere und besonders hervorgehobene Beispiele für solche Eigenschaften sind eine erhöhte Abwehr der Pflanzen gegen tierische und mikrobielle Schädlinge, wie gegenüber Insekten, Milben, pflanzenpathogenen Pilzen, Bakterien und/oder Viren sowie eine erhöhte Toleranz der Pflanzen gegen bestimmte herbizide

Wirkstoffe. Als Beispiele transgener Pflanzen werden die wichtigen Kulturpflanzen, wie Getreide (Weizen, Reis), Mais, Soja, Kartoffel, Baumwolle, Raps sowie Obstpflanzen (mit den Früchten Äpfel, Birnen, Zitrusfrüchten und Weintrauben) erwähnt, wobei Mais, Soja, Kartoffel, Baumwolle und Raps besonders hervorgehoben werden. Als Eigenschaften ("Traits") werden besonders hervorgehoben die erhöhte Abwehr der Pflanzen gegen Insekten durch in den Pflanzen entstehende Toxine, insbesondere solche, die durch das genetische Material aus Bacillus thuringiensis (z.B. durch die Gene CryIA(a), CryIA(b), CryIA(c), CryIIA, CryIIIA, CryIIIB2, Cry9c Cry2Ab, Cry3Bb und CryIF sowie deren Kombinationen) in den Pflanzen erzeugt werden (im folgenden "Bt Pflanzen"). Als Eigenschaften ("Traits") werden weiterhin besonders hervorgehoben die erhöhte Toleranz der Pflanzen gegenüber bestimmten herbiziden Wirkstoffen, beispielsweise Imidazolinonen, Sulfonylharnstoffen, Glyphosate oder Phosphinotricin (z.B. "PAT"-Gen). Die jeweils die gewünschten Eigenschaften ("Traits") verleihenden Gene können auch in Kombinationen miteinander in den transgenen Pflanzen vorkommen. Als Beispiele für "Bt Pflanzen" seien Maissorten, Baumwollsorten, Sojasorten und Kartoffelsorten genannt, die unter den Handelsbezeichnungen YIELD GARD® (z.B. Mais, Baumwolle, Soja), KnockOut® (z.B. Mais), StarLink® (z.B. Mais), Bollgard® (Baumwolle), Nucotn® (Baumwolle) und NewLeaf® (Kartoffel) vertrieben werden. Als Beispiele für Herbizid tolerante Pflanzen seien Maissorten, Baumwollsorten und Sojasorten genannt, die unter den Handelsbezeichnungen Roundup Ready® (Toleranz gegen Glyphosate z.B. Mais, Baumwolle, Soja), Liberty Link® (Toleranz gegen Phosphinotricin, z.B. Raps), IMI® (Toleranz gegen Imidazolinone) und STS® (Toleranz gegen Sulfonylharnstoffe z.B. Mais) vertrieben werden. Als Herbizid resistente (konventionell auf Herbizid-Toleranz gezüchtete) Pflanzen seien auch die unter der Bezeichnung Clearfield® vertriebenen Sorten (z.B. Mais) erwähnt. Selbstverständlich gelten diese Aussagen auch für in der Zukunft entwickelte bzw. zukünftig auf den Markt kommende Pflanzensorten mit diesen oder zukünftig entwickelten genetischen Eigenschaften ("Traits").

25

35

20 :

5

10

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können in Abhängigkeit von ihren jeweiligen physikalischen und/oder chemischen Eigenschaften in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Stäubemittel, Schäume, Pasten, lösliche Pulver, Granulate, Aerosole, Suspensions-Emulsions-Konzentrate, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe sowie Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe bzw. der Wirkstoffkombinationen mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von

oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln.

Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im Wesentlichen infrage: Aromaten, wie Xylol, Toluol oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, mineralische und pflanzliche Öle, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser.

Mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid.

15

20

25

30

Als feste Trägerstoffe kommen infrage: z.B. Ammoniumsalze und natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate. Als feste Trägerstoffe für Granulate kommen infrage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnussschalen, Maiskolben und Tabakstängel. Als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel kommen infrage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäureester, Polyoxyethylen-Fettalkoholether, z.B. Alkylarylpolyglycolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate. Als Dispergiermittel kommen infrage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe, wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

20

30

Der Wirkstoffgehalt der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variieren. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen zum Bekämpfen tierischer Schädlingen wie Insekten und Akariden kann von 0,0000001 bis zu 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,0001 und 1 Gew.-% liegen. Die Anwendung geschieht in einer den Anwendungsformen angepassten üblichen Weise.

Die Formulierungen zur Bekämpfung unerwünschter phytopathogener Pilze enthalten im Allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gew.-% Wirkstoffe, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, emulgierbare Konzentrate, Emulsionen, Suspensionen, Spritzpulver, lösliche Pulver, Stäubemittel und Granulate, angewendet werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen (drenchen), Tröpfchenbewässerung, Verspritzen, Versprühen, Verstreuen, Verstäuben, Verschäumen, Bestreiche, Verstreichen, Trockenbeizen, Feuchtbeizen, Nassbeizen, Schlämmbeizen, Inkrustieren usw.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können in handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit anderen Wirkstoffen, wie Insektiziden, Lockstoffen, Sterilantien, Bakteriziden, Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, wachstumsregulierenden Stoffen oder Herbiziden vorliegen.

Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können die Aufwandmengen je nach Applikationsart innerhalb eines größeren Bereichs variiert werden. Bei der Behandlung von Pflanzenteilen liegen die Aufwandmengen an Wirkstoffkombination im allgemeinen zwischen 0,1 und 10 000 g/ha, vorzugsweise zwischen 10 und 1 000 g/ha. Bei der Saatgutbehandlung liegen die Aufwandmengen an Wirkstoffkombination im allgemeinen zwischen 0,001 und 50 g pro Kilogramm Saatgut, vorzugsweise zwischen 0,01 und 10 g pro Kilogramm Saatgut. Bei der Behandlung des Bodens liegen die Aufwandmengen an Wirkstoffkombination im allgemeinen zwischen 0,1 und 10 000 g/ha, vorzugsweise zwischen 1 und 5 000 g/ha.

Die Wirkstoffkombinationen können als solche, in Form von Konzentraten oder allgemein üblichen Formulierungen wie Pulver, Granulate, Lösungen, Suspensionen, Emulsionen oder Pasten angewendet werden.

35 Die genannten Formulierungen k\u00f6nnen in an sich bekannter Weise hergestellt werden, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit mindestens einem L\u00f6sungs- bzw. Verd\u00fcnnungsmittel, Emulgator, Dis-

pergier- und/oder Binde- oder Fixiermittels, Wasser-Repellent, gegebenenfalls Sikkative und UV-Stabilisatoren und gegebenenfalls Farbstoffen und Pigmenten sowie weiteren Verarbeitungshilfsmitteln.

Die gute fungizide Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor. Während die einzelnen Wirkstoffe in der fungiziden Wirkung Schwächen aufweisen, zeigen die Kombinationen eine Wirkung, die über eine einfache Wirkungssummierung hinausgeht.

Ein synergistischer Effekt liegt bei Fungiziden immer dann vor, wenn die fungizide Wirkung der Wirkstoffkombinationen größer ist als die Summe der Wirkungen der einzeln applizierten Wirkstoffe.

Die zu erwartende <u>fungizide</u> Wirkung für eine gegebene Kombination zweier Wirkstoffe kann nach S.R. Colby ("Calculating Synergistic and Antagonistic Responses of Herbicide Combinations", Weeds <u>1967</u>, <u>15</u>, 20-22) wie folgt berechnet werden:

15

20

Wenn

X den Wirlangsgrad beim Einsatz des Wirkstoffes A in einer Aufwandmenge von <u>m</u> g/ha bedeutet,

Y den Wirkungsgrad beim Einsatz des Wirkstoffes B in einer Aufwandmenge von <u>n</u> g/ha bedeutet und

E den Wirkungsgrad beim Einsatz der Wirkstoffe A und B in Aufwandmengen von \underline{m} und \underline{n} g/ha bedeutet,

dann ist $E = X + Y - \frac{X \times Y}{100}$

Dabei wird der Wirkungsgrad in % ermittelt. Es bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Ist die tatsächliche <u>fungizide</u> Wirkung größer als berechnet, so ist die Kombination in ihrer Wirkung überadditiv, d.h. es liegt ein synergistischer Effekt vor. In diesem Fall muss der tatsächlich beobachtete Wirkungsgrad größer sein als der aus der oben angeführten Formel errechnete Wert für den erwarteten Wirkungsgrad (E).

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele veranschaulicht. Die Erfindung ist jedoch nicht auf die Beispiele limitiert.

Anwendungsbeispiele

In den nachfolgend aufgeführten Anwendungsbeispielen wurden jeweils Mischungen von folgenden Carboxamiden der allgemeinen Formel (I) (Gruppe 1) mit den jeweils angegebenen Mischungspartnern (Strukturformeln siehe oben) getestet.

Eingesetzte Carboxamide der Formel (I):

$$H_3C$$
 H_3C
 H_3C

<u>Beispiel A</u>

Erysiphe-Test (Gerste) / kurativ

Lösungsmittel:

50 Gewichtsteile N,N-Dimethylacetamid

5 Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

10

20

Zur Prüfung auf kurative Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit Sporen von Erysiphe graminis f.sp. hordei bestäubt. 48 Stunden nach der Inokulation werden die Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht.

Die Pflanzen werden in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Mehltaupusteln zu begünstigen.

6 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Tabelle A
Erysiphe-Test (Gerste) / kurativ

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**
(1-8)	25	0	
(1-2)	25	0	
(3-15) Prothioconazole	25	22	
(1-8) + (3-15) Prothioconazole (1:1)	25 + 25	67	22
(1-2) + (3-15) Prothioconazole (1:1)	25 + 25	67	22

gef.

⁼ gefundene Wirkung

^{**} ber.

⁼ nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel B

Pyrenophora teres-Test (Gerste) / kurativ

Lösungsmittel:

50 Gewichtsteile N,N-Dimethylacetamid

5 Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

10

Zur Prüfung auf kurative Wirksainkeit werden junge Pflanzen mit einer Konidiensuspension von *Pyrenophora teres* besprüht. Die Pflanzen verbleiben 48 Stunden bei 20°C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine. Anschließend werden die Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht.

15

Die Pflanzen werden in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt.

12 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Pyrenophora teres-Test (Gerste) / kurativ

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**
(1-8)	25	14	
(1-2)	62,5 25	71 29	
(1-15)	25	14	
(2-2) Fluoxastrobin	25	0	
(3-17) Tebuconazole	25	. 29	
(2-11) Picoxystrobin	125	86	
(3-12) Epoxyconazole	125	57	
(6-7) Carpropamid	125	14	11 TO 11
(6-11) 3,4-Dichlor-N-(2-cyanophenyl)- isothiazol-5-carboxamid	125	43	
(1-8) + (2-2) Fluoxastrobin (1:1)	25 + 25	57	14
(1-8) + (3-17) Tebuconazole (1:1)	25 + 25	57	39
(1-2) + (2-2) Fluoxastrobin (1:1)	25 + 25	43	29
1-2) + (3-17) Tebuconazole (1:1)	25 + 25	57	50
1-2) + (2-11) Picoxystrobin (1:2)	62,5 + 125	100	96
1-2) + (3-12) Epoxyconazole (1:2)	62,5 + 125	93	88
1-2) + (6-7) Carpropamid (1:2)	62,5 + 125	86	75
1-2) + (6-11) 3,4-Dichlor-N-(2-cyano-	62,5 + 125	86	83
henyl)isothiazol-5-carboxamid (1:2)		Maria de Art	
1-15) + (2-2) Fluoxastrobin (1:1)	25 + 25	57	14
1-15) + (3-17) Tebuconazole (1:1)	25 + 25	43	39

gef. = gefundene Wirkung
ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel C

Erysiphe-Test (Gerste) / protektiv

Lösungsmittel:

50 Gewichtsteile N,N-Dimethylacetamid

5 Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

10

15

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht.

Nach Antrocknen des Spritzbelags werden die Pflanzen mit Sporen von Erysiphe graminis f.sp. hordei bestäubt.

Die Pflanzen werden in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Mehltaupusteln zu begünstigen.

- 6 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.
- Aus der nachfolgenden Tabelle geht eindeutig hervor, dass die gefundene Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination größer ist als die berechnete, d.h. dass ein synergistischer Effekt vorliegt.

Tabelle C Erysiphe-Test (Gerste) / protektiv

Ex Josephe Lest (Gelste) / Protectus					
Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkung gef.*	sgrad in %		
(1-8)	12,5	11			
(1-2)	12,5	0			
(1-15)	12,5	0			
(1-13)	12,5	0			
(2-4) Trifloxystrobin	12,5	78			
(3-15) Prothioconazole	12,5	67			
(1-8) + (2-4) Trifloxystrobin (1:1)	12,5 + 12,5	94	80		
(1-2) + (2-4) Trifloxystrobin (1:1)	12,5 + 12,5	94	78		
(1-15) + (2-4) Trifloxystrobin (1:1)	12,5 + 12,5	94	78		
(1-15) + (3-15) Prothioconazole (1:1)	12,5 + 12,5	78	67		
(1-13) + (2-4) Trifloxystrobin (1:1)	12,5 + 12,5	94	78		

gef. = gefundene Wirkung
ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel D

Leptosphaeria nodorum-Test (Weizen) / kurativ

Lösungsmittel:

50 Gewichtsteile N,N-Dimethylacetamid

5 Emulgator:

Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

10

Zur Prüfung auf kurative Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit einer Konidiensuspension von Leptosphaeria nodorum besprüht. Die Pflanzen verbleiben 48 Stunden bei 20°C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine und werden dann mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht.

15

Die Pflanzen werden in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 15°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt.

8 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Aus der nachfolgenden Tabelle geht eindeutig hervor, dass die gefundene Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination größer ist als die berechnete, d.h. dass ein synergistischer Effekt vorliegt.

25

20

Tabelle D Leptosphaeria nodorum-Test (Weizen) / kurativ

Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %	
	gef.*	ber.**
25	0	
25	29	
25	29	
25 + 25	43	29
25 + 25	43	29
	25 25 25 25 25 25+25	Wirkstoff in g/ha gef.* 25 0 25 29 25 29 25+25 43

^{*} gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel E

Leptosphaeria nodorum-Test (Weizen) / protektiv

Lösungsmittel:

50 Gewichtsteile N,N-Dimethylacetamid

5 Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff oder Wirkstoffkombination mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

10

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelags werden die Pflanzen mit einer Sporensuspension von Leptosphaeria nodorum besprüht. Die Pflanzen verbleiben 48 Stunden bei 20°C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine.

.. 15

Die Pflanzen werden in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 15°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt.

11 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Aus der nachfolgenden Tabelle geht eindeutig hervor, dass die gefundene Wirkung der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination größer ist als die berechnete, d.h. dass ein synergistischer Effekt vorliegt.

25

Tabelle E
Leptosphaeria nodorum-Test (Weizen) / protektiv

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
		gef.* ber.**
(1-13)	25	13
(3-15) Prothioconazole	25	13
(1-13) + (3-15) Prothioconazole (1:1)	25 + 25	38 24

gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber: = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

WO 2005/041653 PCT/EP2004/011403

Beispiel F

10

15

25

Puccinia recondita-Test (Weizen) / kurativ

Lösungsmittel: 50 Gewichtsteile N,N-Dimethylacetamid

5 Emulgator: 1 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf kurative Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit einer Kondien-suspension von *Puccinia recondita* besprüht. Die Pflanzen verbleiben 48 Stunden bei 20°C und 100 % relativer Luftfeuchte in einer Inkubationskabine. Anschließend werden die Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht.

Die Pflanzen werden in einem Gewächshaus bei einer Temperatur von ca. 20°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 80 % aufgestellt, um die Entwicklung von Rostpusteln zu begünstigen.

8 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der 20 demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Tabelle F Puccinia recondita-Test (Weizen) / kurativ

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**
(1-2)	62,5	94	
(2-9) Kresoxim-methyl	62,5	0	
(19-10) Spiroxamine	62,5	0	
(14-2) Prochloraz	62,5	0	
(16-2) Fludioxonil	62,5	0	
(6-14) Penthiopyrad	62,5	44	i o filme by. Bryennegatija
(1-2) + (2-9) Kresoxim-methyl (1:1)	62,5 + 62,5	100	94
(1-2) + (19-10) Spiroxamine (1:1)	62,5 + 62,5	100	94
(1-2) + (14-2) Prochloraz (1:1)	62,5 + 62,5	100	94
(1-2) + (16-2) Fludioxonil (1:1)	62,5 + 62,5	100	94
(1-2) + (6-14) Penthiopyrad (1:1)	62,5 + 62,5	100	97

⁼ gefundene Wirkung= nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel G

5

10

20

Sphaerotheca fuliginea-Test (Gurke) / protektiv

Lösungsmittel: 24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension von Sphaerotheca fuliginea inokuliert. Die Pflanzen werden dann bei ca. 23°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 70% im Gewächshaus aufgestellt.

7 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Tabelle G Sphaerotheca fuliginea-Test (Gurke) / protektiv

Sphaerotheca fuliginea-Test (Gurke) / protektiv				
Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %		
		gef.*	ber.**	
(1-2)	4 2 1 0,5	20 30 18 0		
(1-13)	1-1-1-	10		
(2-1) Azoxystrobin	4	50		
(2-2) Fluoxastrobin	2	37	11.00	
(2-4) Trifloxystrobin	1	20	- 7 4	
(3-3) Propiconazole	1	37		
(3-15) Prothioconazole	1	43	1 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1	
(3-17) Tebuconazole	2	10		
(3-21) Bitertanol	2	20		
(4-2) Tolylfluanid	10	0		
(6-2) Boscalid	1 1	10		
(6-6) Fenhexamid	10	0		
(7-1) Mancozeb	10	0		
(7-4) Propineb	5	0		
(9-3) Pyrimethanil	· · · · 10 · · · · · ·	0		
(12-4) Iprodione	10	0		
(19-2) Chlorothalonil	10	0		
(19-10) Spiroxamine	10	0		
(22-1) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo-[1,5-a]pyrimidin-7-amin	1	22		
(22-2) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1R)-1,2-dimethylpropyl]-6- (2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]py- rimidin-7-amin	1	22		
(1-2) + (2-1) Azoxystrobin (1:1)	4+4	80	60	
(1-2) + (2-2) Fluoxastrobin (1:1)	2+2	88	56	
(1-2) + (2-4) Trifloxystrobin (1:1)	1+1	72	34	
(1-13) + (2-4) Trifloxystrobin (1:1)	1+1	60	28	
(1-2) + (3-3) Propiconazole (1:1)	1+1	77	48	
(1-13) + (3-3) Propiconazole (1:1)	1+1	63	43	
	<u></u>			

Tabelle G
Sphaerotheca fulignea-Test (Gurke) / protektiv

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha		
		gef.*	ber.**
(1-2) + (3-15) Prothioconazole (1:1)	1+1	90	53
(1-2) + (3-17) Tebuconazole (1:1)	2+2	80	37
(1-2) + (3-21) Bitertanol (1:1)	2+2	75	44
(1-2) + (4-2) Tolylfluanid (1:10)	1+10	87	18
(1-2) + (6-2) Boscalid (1:1)	1+1	65	26
(1-2) + (6-6) Fenhexamid (1:10)	1+10	85	18
(1-2) + (7-1) Mancozeb (1:10)	1+10	94	18
(1-2) + (7-4) Propineb (1:10)	0,5 + 5	69	0
(1-2) + (9-3) Pyrimethanil (1:10)	1+10	83	18
(1-2) + (12-4) Iprodione (1:10)	1+10	91	18
(1-2) + (19-2) Chlorothalonil (1:10)	1+10	98	18
(1-2) + (19-10) Spiroxamine (1:10)	1+10	100	18
(1-2) + (22-1) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1S)-2,2,2-trifluor-1-	1+1	94	36
methylethyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]tri- azolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin (1:1)			
(1-2) + (22-2) 5-Chlor- <i>N</i> -[(1R)-1,2-dimethyl-propyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo-[1,5-a]pyrimidin-7-amin (1:1)	1+1	91	36

^{*} gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel H

Alternaria solani-Test (Tomate) / protektiv

Lösungsmittel:

24,5 Gewichtsteile Aceton

5 `

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator:

Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension von *Alternaria solani* inokuliert. Die Pflanzen werden dann in einer Inkubationskabine bei ca. 20°C und 100% relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt.

3 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

20

15

Tabelle H Alternaria solani-Test (Tomate) / protektiv

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**
(1-2)	2	23 3	
(1-13)	2	0	
(2-3)	2	32 39	
(2-12) Pyraclostrobin	2	37 ., 3.	
(8-5) Benalaxyl-M	2	0	
(8-4) Metalaxyl-M	2	. 0	5, 58, 5
(1-2) + (2-3) (1:1)	* 1+1 × 1	66	41
(1-13) + (2-3) (1:1)	2+2	76	32
(1-2) + (2-12) Pyraclostrobin (1:1)	2+2	64	52
(1-13) + (2-12) Pyraclostrobin (1:1)	2+2	79	37
(1-2) + (8-5) Benalaxyl-M (1:1)	2+2	75	23
(1-2) + (8-4) Metalaxyl-M (1:1)	2+2	81	23

gef. ber.

⁼ gefundene Wirkung = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

WO 2005/041653 PCT/EP2004/011403

Beispiel I

10

20

Phytophthora infestans-Test (Tomate) / protektiv

Lösungsmittel: 24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dirnethylacetamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension von *Phytophthora infestans* inokuliert. Die Pflanzen werden dann in einer Inkubationskabine bei ca. 20°C und 100% relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt.

3 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Tabelle I
Phytophthora infestans-Test (Tomate) / protektiv

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**
(1-2)	25	0	
	10	5	
	2	0 18	
	0,5	7	
(5-1) Iprovalicarb	10	64	
(7-1) Mancozeb	2	73	
经验证金额 医二种毒物 医多子性病	1.	52	
	0,5	33	
(17-1) Fosetyl-Al	500	45	
(19-13) Fenamidone	2	47	
(5-3) Benthiavalicarb	2	50	
(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-	2	0	
3-(difluormethyl)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carbox-		0	
amid	0,5	O	
(1-2) + (5-1) Iprovalicarb (1:1)	10 + 10	90	66
(1-2) + (7-1) Mancozeb (1:10)	2+20	84	73
	1+10	80	61
	0,5 + 5	68	38
(1-2) + (17-1) Fosetyl-Al (1:20)	25 + 500	65	45
(1-2) + (19-3) Fenamidone (1:1)	2+2	70	47
(1-2) + (5-3) Benthiavalicarb (1:1)	2+2	80	50
(1-2) + (24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphe-	2+2	90	0
nyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-	1+1	65	18
4-carboxamid (1:1)	0,5 + 0,5	67	7

gef. ber.

⁼ gefundene Wirkung = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel J

Plasmopara viticola-Test (Rebe) / protektiv

10

Lösungsmittel: 24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension von *Plasmopara viticola* inokuliert und verbleiben dann 1 Tag in einer Inkubationskabine bei ca. 20°C und 100% relativer Luftfeuchtigkeit. Anschließend werden die Pflanzen 4 Tage im Gewächshaus bei ca. 21°C und ca. 90% Luftfeuchtigkeit aufgestellt. Die Pflanzen werden dann angefeuchtet und 1 Tag in eine Inkubationskabine gestellt.

6 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Aus der nachfolgenden Tabelle geht eindeutig hervor, dass die gefundene Wirkung der erfindungsgemäßern Wirkstoffkombination größer ist als die berechnete, d.h. dass ein synergistischer Effekt vorliegt.

Tabelle J Plasmopara viticola-Test (Rebe) / protektiv

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**
(1-2)	50 25	0	
(17-1) Fosetyl-Al	1000 500	58 33	
(1-2) + (17-1) Fosetyl-Al (1:20)	50 + 1000 25 + 500	83 58	58 33

* gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel K

5

10

20

Botrytis cinerea - Test (Bohne) / protektiv

Lösungsmittel: 24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden auf jedes Blatt 2 kleine mit *Botrytis cinerea* bewachsene Agarstücken aufgelegt. Die inokulierten Pflanzen werden in einer abgedunkelten Kammer bei ca. 20°C und 100% relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt.

2 Tage nach der Inokulation wird die Größe der Befallsflecken auf den Blättern ausgewertet. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Tabelle K Botrytis cinerea - Test (Bohne) / protektiv

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**
(1-2)	20 10 5	66 64 33	
(12-4) Iprodione	20 10 5	47 54 13	
(1-2) + (12-4) Iprodione (1:1)	20 + 20 10 + 10 5 + 5	94 91 72	82 83 42

^{*} gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel L

10

Pyricularia oryzae - Test (in vitro) / Microtiterplatten

Der Microtest wird in Mikrotiterplatten mit Potato-Dextrose Broth (PDB) als flüssigem Versuchsmedium durch geführt. Die Anwendung der Wirkstoffe erfolgt als technisches a.i., gelöst in Aceton. Zur Inokulation wird eine Sporensuspension von Pyricularia oryzae verwendet. Nach 3 Tagen Inkubation bei Dunke Iheit und unter Schütteln (10 Hz) wird die Lichtdurchlässigkeit in jeder gefüllten Kavität der Mikrotiterplatten mit Hilfe eines Spectrophotometers ermittelt.

Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der dem Wachstum in den Kontrollen entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Pilzwachstum beobachtet wird.

Tabelle L

Pyricularia oryzae -Test (in vitro) / Microtiterplatten

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in ppm		
		gef.*	ber.**
(1-2)	3	17	
(14-3) Triazoxide	3	3	
(1-2) + (14-3) Triazoxide (1:1)	3+3	53	20

^{*} gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel M

Rhizoctonia solani -Test (in vitro) / Microtiterplatten

Der Microtest wird in Mikrotiterplatten mit Potato-Dextrose Broth (PDB) als flüssigem Versuchsmedium durchgeführt. Die Anwendung der Wirkstoffe erfolgt als technisches a.i., gelöst in Aceton. Zur Inokulation wird eine Myzelsuspension von *Rhizoctonia solani* verwendet. Nach 5 Tagen Inkubation bei Dunkelheit und unter Schütteln (10 Hz) wird die Lichtdurchlässigkeit in jeder gefüllten Kavität der Mikrotiterplatten mit Hilfe eines Spectrophotometers ermittelt.

10

Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der dem Wachstum in den Kontrollen entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Pilzwachstum beobachtet wird.

Tabelle M

Rhizoctonia solani -Test (in vitro) / Microtiterplatten

Temportonia Solani - 1 cot (in victo), inici oticci piatten				
Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in ppm		Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**	
(1-2)	1 0,003	40 30		
(11-2) Propamocarb	1	7		
(20-1) Pencycuron		54		
(24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1H-pyrazol-4-carbox-amid	0,003	50		
(1-2) + (11-2) Propamocarb (1:1)	1+1	78	44	
(1-2) + (20-1) Pencycuron (1:1)	1+1	91	72	
(1-2) + (24-1) N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid (1:1)	0,003 + 0,003	92	65	

^{*} gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel N

Gibberella zeae-Test (in vitro) / Microtiterplatten

Der Microtest wird in Mikrotiterplatten mit Potato-Dextrose Broth (PDB) als flüssigem Versuchsmedium durchgeführt. Die Anwendung der Wirkstoffe erfolgt als technisches a.i., gelöst in Aceton.

Zur Inokulation wird eine Sporensuspension von Gibberella zeae verwendet. Nach 3 Tagen Inkubation bei Dunkelheit und unter Schütteln (10 Hz) wird die Lichtdurchlässigkeit in jeder gefüllten
Kavität der Mikrotiterplatten mit Hilfe eines Spectrophotometers ermittelt.

Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der dem Wachstum in den Kontrollen entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Pilzwachstum beobachtet wird.

Tabelle N
Gibberella zeae-Test (in vitro) / Microtiterplatten

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in ppm	Wirkungsgrad in %	
		gef.* ber.**	
(1-2)	0,3	39	
(19-3) Fenamidone	0,3	15	
(1-2) + (19-3) Fenamidone (1:1)	0,3 + 0,3	70 48	

^{*} gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Beispiel O

10

Botrytis cinerea -Test (in vitro) / Microtiterplatten

Der Microtest wird in Mikrotiterplatten mit Potato-Dextrose Broth (PDB) als flüssigem Versuchsmedium durchgeführt. Die Anwendung der Wirkstoffe erfolgt als technisches a.i., gelöst in Aceton. Zur Inokulation wird eine Sporensuspension von Botrytis cinerea verwendet. Nach 7 Tagen Inkubation bei Dunkelheit und unter Schütteln (10 Hz) wird die Lichtdurchlässigkeit in jeder gefüllten Kavität der Mikrotiterplatten mit Hilfe eines Spectrophotometers ermittelt.

Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der dem Wachstum in den Kontrollen entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Pilzwachstum beobachtet wird.

Tabelle O

Botrytis cinerea -Test (in vitro) / Microtiterplatten

Wirkstoffe	Aufwandmenge an Wirkstoff in ppm	Wirkungsgrad in %	
		gef.*	ber.**
(1-2)	3	35	
(10-3) Carbendazim	3	86	
(1-2) + (10-3) Carbendazim (1:1)	3+3	97	91 .

^{*} gef. = gefundene Wirkung

^{**} ber. = nach der Colby-Formel berechnete Wirkung

Patentansprüche

1. Synergistische fungizide Wirkstoffkombinationen enthaltend ein Carboxamid der allgemeinen Formel (I) (Gruppe 1)

in welcher

R¹ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen steht,

A für einen der folgenden Reste A1 bis A8 steht:

10

15

20

 R^2 für C_1 - C_3 -Alkyl steht,

R³ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen steht,

R⁴ für Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₃-Alkyl steht,

R⁵ für Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor-und/oder Bromatomen steht,

R⁶ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl, Amino, Mono- oder Di(C₁-C₃-alkyl)amino steht,

R⁷ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen steht,

R⁸ für Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor-und/oder Bromatomen steht,

R⁹ für Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor-und/oder Bromatomen steht,

R¹⁰ für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Halogenalkyl mit 1 bis 7 Fluor-, Chlor- und/oder Bromatomen steht,

urnd mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) ausgewählt ist:

Gruppe (2) Strobilurine der allgemeinen Formel (II)

in welcher

A¹ für eine der Gruppen

10 steht,

15

20

5

A² für NH oder O steht,

A³ für N oder CH steht,

L für eine der Gruppen

steht, wobei die Bindung, die mit einem Stern (*) markiert ist an den Phenylring gebunden ist,

R¹¹ für jeweils gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich oder verschieden durch Chlor, Cyano, Methyl oder Trifluormethyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Pyridinyl, oder für 1-(4-Chlorphenyl)-pyrazol-3-yl oder für 1,2-Propandion-bis(Omethyloxim)-1-yl steht,

R¹² für Wasserstoff oder Fluor steht;

Gruppe (3) Triazole der allgemeinen Formel (III)

$$R^{13} = A^{4} A^{5} R^{15}$$

$$A^{4} A^{5} R^{16}$$

$$(CH_{2})_{m} \qquad (III)$$

$$Q = N$$

$$N = N$$

20

in welcher

Q für Wasserstoff oder SH steht,

m für 0 oder 1 steht,

R¹³ für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Phenyl oder 4-Chlor-phenoxy steht,

R¹⁴ für Wasserstoff oder Chlor steht,

A⁴ für eine direkte Bindung, -CH₂-, -(CH₂)₂- oder -O- steht,

A⁴ außerdem für *-CH₂-CHR¹⁷- oder *-CH=CR¹⁷- steht, wobei die mit * markierte Bindung mit dem Phenylring verknüpft ist, und R¹⁵ und R¹⁷ dann zusammen für -CH₂-CH₂-CH[CH(CH₃)₂]- oder -CH₂-C(CH₃)₂- stehen,

A⁵ für C oder Si (Silizium) steht,

A⁴ außerdem für -N(R¹⁷)- steht und A⁵ außerdem zusammen mit R¹⁵ und R¹⁶ für die Gruppe C=N-R¹⁸ steht, wobei R¹⁷ und R¹⁸ dann zusammen für die Gruppe

R¹⁵ für Wasserstoff, Hydroxy oder Cyano steht,

R¹⁶ für 1-Cyclopropylethyl, 1-Chlorcyclopropyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₆-Hydroxyalkyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₂-Halogenalkoxy-C₁-C₂-alkyl, Trimethylsilyl-C₁-C₂-alkyl, Monofluorphenyl, oder Phenyl steht,

 R^{15} und R^{16} außerdem zusammen für -O-CH₂-CH(R^{18})-O-, -O-CH₂-CH(R^{18})-CH₂-, oder -O-CH-(2-Chlorphenyl)- stehen,

R¹⁸ für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder Brom steht;

Gruppe (4) Sulfenamide der allgemeinen Formel (IV)

in welcher R¹⁹ für Wasserstoff oder Methyl steht;

Gruppe (5) Valinamide ausgewählt aus

- (5-1) Iprovalicarb
- (5-2) N^{1} -[2-(4-{[3-(4-chlorophenyl)-2-propynyl]oxy}-3-methoxyphenyl)ethyl]- N^{2} (methylsulfonyl)-D-valinamid
- 30 (5-3) Benthiavalicarb

Gruppe (6) Carboxamide der allgemeinen Formel (V)

in welcher

X für 2-Chlor-3-pyridinyl, für 1-Methylpyrazol-4-yl, welches in 3-Position durch Methyl oder Trifluormethyl und in 5-Position durch Wasserstoff oder Chlor substituiert ist, für 4-Ethyl-2-ethylamino-1,3-thiazol-5-yl, für 1-Methyl-cyclohexyl, für 2,2-Dichlor-1-ethyl-3-methyl-cyclopropyl, für 2-Fluor-2-propyl, oder für Phenyl steht, welches einfach bis dreifach, gleich oder verschieden durch Chlor oder Methyl substituiert ist, steht,

außerdem für 3,4-Dichlor-isothiazol-5-yl, 5,6-Dihydro-2-methyl-1,4-oxathiin-3-yl, 4-Methyl-1,2,3-thiadiazol-5-yl, 4,5-Dimethyl-2-trimethylsilyl-thiophen-3-yl, 1-Methyl-pyrrol-3-yl, welches in 4-Position durch Methyl oder Trifluormethyl und in 5-Position durch Wasserstoff oder Chlor substituiert ist, steht,

Y für eine direkte Bindung, gegebenenfalls durch Chlor, Cyano oder Oxo substituiertes C₁-C₆-Alkandiyl (Alkylen) oder Thiophendiyl steht,

Y außerdem für C2-C6-Alkendiyl (Alkenylen) steht,

Z für Wasserstoff oder die Gruppe

Z außerdem für C₁-C₆-Alkyl steht,

A⁶ für CH oder N steht,

15

20

25

R²⁰ für Wasserstoff, Chlor, durch gegebenenfalls einfach oder zweifach, gleich oder verschieden durch Chlor oder Di(C₁-C₃-alkyl)aminocarbonyl substituiertes Phenyl steht,

 R^{20} außerdem für Cyano oder C_1 - C_6 -Alkyl steht,

R²¹ für Wasserstoff oder Chlor steht,

R²² für Wasserstoff, Chlor, Hydroxy, Methyl oder Trifluormethyl steht,

R²² außerdem für Di(C₁-C₃-alkyl)aminocarbonyl steht,

R²⁰ und R²¹ außerdem gemeinsam für *-CH(CH₃)-CH₂-C(CH₃)₂- oder *-CH(CH₃)-O-C(CH₃)₂steht, wobei die mit * markierte Bindung mit R²⁰ verknüpft ist;

30 Gruppe (7) Dithiocarbamate ausgewählt aus

- (7-1) Mancozeb
- (7-2) Maneb

- (7-3) Metiram
- (7-4) Propineb
- (7-5) Thiram
- (7-6) Zineb
- (7-7) Ziram

Gruppe (8) Acylalanine der allgemeinen Formel (VI)

in welcher

ein Kohlenstoffatom in der R- oder der S-Konfiguration, bevorzugt in der S-Konfiguration, kennzeichnet,

R²³ für Benzyl, Furyl oder Methoxymethyl steht;

Gruppe (9): Anilino-pyrimidine der allgemeinen Formel (VII)

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N \\
 & N \\
 & CH_3
\end{array}$$
(VII

15

in welcher

R²⁴ für Methyl, Cyclopropyl oder 1-Propinyl steht;

Gruppe (10): Benzimidazole der allgemeinen Formel (VIII)

20

25

in welcher

R²⁵ und R²⁶ jeweils für Wasserstoff oder zusammen für -O-CF₂-O- stehen,

R²⁷ für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkylaminocarbonyl oder für 3,5-Dimethylisoxazol-4ylsulfonyl steht,

R²⁸ für Chlor, Methoxycarbonylamino, Chlorphenyl, Furyl oder Thiazolyl steht;

Gruppe (11): Carbamate der allgemeinen Formel (IX)

$$R^{29} \underbrace{\bigcap_{O} R^{30}}_{H} R^{30} = (IX)$$

in welcher

R²⁹ für n- oder iso-Propyl steht,

R³⁰ für Di(C₁-C₂-alkyl)amino-C₂-C₄-alkyl oder Diethoxyphenyl steht,

5 wobei auch Salze dieser Verbindungen eingeschlossen sind;

Gruppe (12): Dicarboximide ausgewählt aus

- (12-1) Captafol
- (12-2) Captan
- 10 (12-3) Folpet
 - (12-4) Iprodione
 - (12-5) Procymidone
 - (12-6) Vinclozolin
- 15 <u>Gruppe (13): Guanidine ausgewählt aus</u>
 - (13-1) Dodine
 - (13-2) Guazatine
 - (13-3) Iminoctadine triacetate
 - (13-4) Iminoctadine tris(albesilate)

Gruppe (14): Imidazole ausgewählt aus

- (14-1) Cyazofamid
- (14-2) Prochloraz
- (14-3) Triazoxide
- 25 (14-4) Pefurazoate

20

Gruppe (15): Morpholine der allgemeinen Formel (X)

$$R^{32}$$
 O
 $N-R^{33}$
 (X)

in welcher

R³¹ und R³² unabhängig voneinander für Wasserstoff oder Methyl stehen,

R³³ für C₁-C₁₄-Alkyl (bevorzugt C₁₂-C₁₄-Alkyl), C₅-C₁₂-Cycloalkyl (bevorzugt C₁₀-C₁₂-C₁₂-Cycloalkyl), Phenyl-C₁-C₄-alkyl, welches im Phenylteil durch Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder für Acrylyl, welches durch Chlorphenyl und Dimethoxyphenyl substituiert ist, steht;

Gruppe (16): Pyrrole der allgemeinen Formel (XI)

$$\begin{array}{c|c}
R^{35} & R^{36} \\
HN & & & \\
R^{34} & & & \\
R^{34} & & & & \\
\end{array}$$

in welcher

R³⁴ für Chlor oder Cyano steht,

10 R³⁵ für Chlor oder Nitro steht,

R³⁶ für Chlor steht,

R³⁵ und R³⁶ außerdem gemeinsam für -O-CF₂-O- stehen;

Gruppe (17): Phosphonate ausgewählt aus

15 (17-1) Fosetyl-Al

(17-2) Phosphonsäure;

Gruppe (18): Phenylethanamide der allgemeinen Formel (XII)

$$R^{37} \xrightarrow{\text{OCH}_3} OCH_3 \qquad (XII)$$

20 in welcher

R³⁷ für unsubstituiertes oder durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Ethyl substituiertes Phenyl, 2-Naphthyl, 1,2,3,4-Tetrahydronaphthyl oder Indanyl steht;

Gruppe (19): Fungizide ausgewählt aus

25 (19-1) Acibenzolar-S-methyl

(19-2) Chlorothalonil

(19-3) Cymoxanil

(19-4) Edifenphos

(19-5) Famoxadone

30 (19-6) Fluazinam

15

(19-7) Kupferoxychlorid

(19-8) Kupferhydroxid

(19-9) Oxadixyl

(19-10) Spiroxamine

(19-11) Dithianon

(19-12) Metrafenone

(19-13) Fenamidone

(19-14) 2,3-Dibutyl-6-chlor-thieno[2,3-d]pyrimidin-4(3H)on

(19-15) Probenazole

10 (19-16) Isoprothiolane

(19-17) Kasugamycin

(19-18) Phthalide

(19-19) Ferimzone

(19-20) Tricyclazole

(19-21) N-({4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid

(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-in-1-yloxy)acetamid

Gruppe (20): (Thio) Harnstoff-Derivate ausgewählt aus

20 (20-1) Pencycuron

(20-2) Thiophanate-methyl

(20-3) Thiophanate-ethyl

Gruppe (21): Amide der allgemeinen Formel (XIII)

25

in welcher

A⁷ für eine direkte Bindung oder -O- steht,

A⁸ für -C(=O)NH- oder -NHC(=O)- steht,

R³⁸ für Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl steht,

R³⁹ für C_1 - C_6 -Alkyl steht;

Gruppe (22): Triazolopyrimidine der allgemeinen Formel (XIV)

in welcher

 R^{40} für C_1 - C_6 -Alkyl oder C_2 - C_6 -Alkenyl steht,

 R^{41} für C_1 - C_6 -Alkyl steht,

R⁴⁰ und R⁴¹ außerdem gemeinsam für C₄-C₅-Alkandiyl (Alkylen) stehen, welches einfach oder zweifach durch C₁-C₆-Alkyl substituiert ist,

R⁴² für Brom oder Chlor steht,

 ${
m R}^{43}$ und ${
m R}^{47}$ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Methyl stehen,

 R^{44} und R^{46} unabhängig voneinander für Wasserstoff oder Fluor stehen,

10 R⁴⁵ für Wasserstoff, Fluor oder Methyl steht,

Gruppe (23): Iodochromone der allgemeinen Formel (XV)

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

in welcher

 R^{48} für C_1 - C_6 -Alkyl steht,

 R^{49} für C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl oder C_2 - C_6 -Alkinyl steht;

Gruppe (24): Biphenylcarboxamide der allgemeinen Formel (XVI)

Het
$$\mathbb{R}^{50}$$
 (XVI)

in welcher

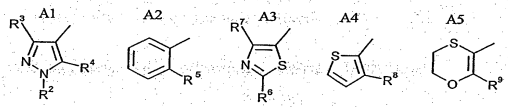
R⁵⁰ für Wasserstoff oder Fluor steht,

R⁵¹ für Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, -CH=N-OMe oder -C(Me)=N-OMe steht,

R⁵² für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Trifluormethyl steht,

25 Het für einen der folgenden Reste Het1 bis Het7 steht:

- R⁵³ für Iod, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,
- R⁵⁴ für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Methyl steht,
- R⁵⁵ für Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,
- R⁵⁶ für Chlor, Brom, Iod, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,
- R⁵⁷ für Methyl oder Trifluormethyl steht.
- Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend ein Carboxamid der allgemeinen
 Formel (I) gemäß Anspruch 1 (Gruppe 1), in welcher
 - R¹ für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n-, iso-Propyl, Monofluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Monochlormethyl, Dichlormethyl oder Trichlormethyl steht,
 - A für einen der folgenden Reste A1 bis A5 steht:

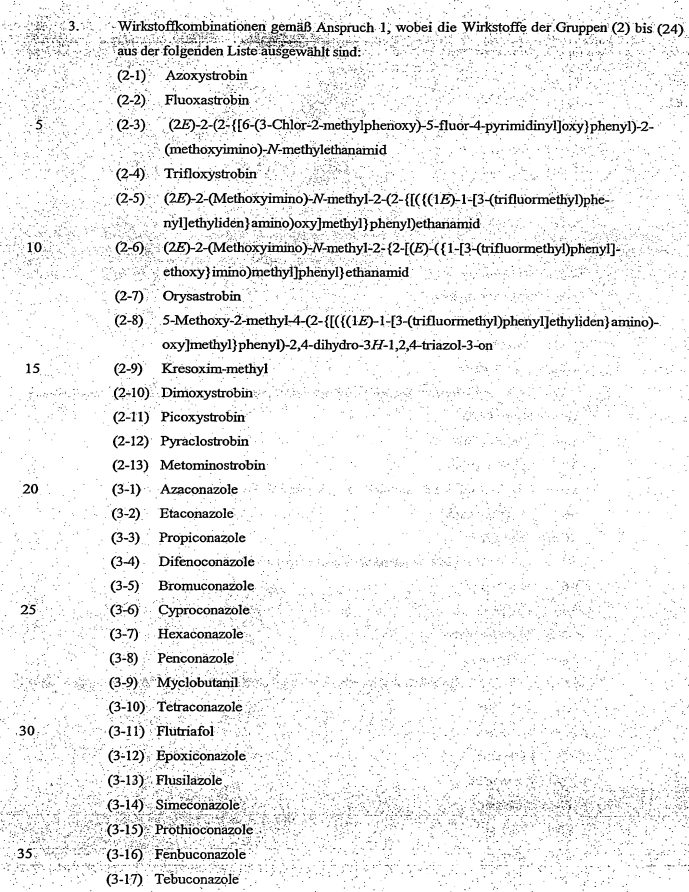


- R² für Methyl, Ethyl, n- oder iso-Propyl steht,
- R³ für Iod, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,
- R⁴ für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Methyl steht,
- R⁵ für Chlor, Brom, Iod, Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,

20

中央级别

- R⁶ für Wasserstoff, Chlor, Methyl, Amino oder Dimethylamino steht,
- R⁷ für Methyl, Difluormethyl oder Trifluormethyl steht,
- R⁸ für Brom oder Methyl steht,
- R⁹ für Methyl öder Trifluormethyl steht.



		医抗性性 医电子 医二氏性 医多氏性皮肤炎 医二氏性 医二氏性 医二氏性 医二氏性 医二氏虫虫 医二种抗菌	11
		8) Ipconazole	
	(3-19	9) Metconazole	
	(3-20	0) Triticonazole	
	(3-2)	1) Bitertanol	
5	(3-22	2) Triadimenol	
	(3-23	3) Triadimefon	* .
	(3-24	4) Fluquinconazole	
	(3-25	5) Quinconazole	
	(4-1)	Dichlofluanid	<i>.</i>
10	(4-2)	Tolylfluanid	
	(5-1)	Iprovalicarb	ΑŤ.
	(5-3)	Benthiavalicarb	٠.
	(6-1)	2-Chloro-N-(1,1,3-trimethyl-indan-4-yl)-nicotinamid	٠.
	(6-2)	Boscalid	
15	(6-3)	Furametpyr	
	(6-4)	1-Methyl-3-trifluormethyl-1H-pyrazol-4-carbonsäure-(3-p-tolyl-thiophen-2-yl)-am	nid
	(6-5)	Ethaboxam	
	(6-6)	Fenhexamid	
•	(6-7)	Carpropamid	•
20	(6-8)	2-Chlor-4-(2-fluor-2-methyl-propionylamino)-N,N-dimethyl-benzamid	4
	(6-9)	Picobenzamid	
	(6-10)) Zoxamide	
	(6-11)	3,4-Dichlor-N-(2-cyanophenyl)isothiazol-5-carboxamid	
	(6-12)	Carboxin	
25	(6-13)	Tiadinil Tiadinil	#. T
	(6-14)	Penthiopyrad	
	(6-15)	Silthiofam	
	(6-16)	N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-1-methyl-4-(trifluormethyl)-1H-pytrol-3-carboxami	d
	(7-1)	Mancozeb	
30	(7-2)	Maneb	
	(7-3)	Metiram	
	(7-4)	Propineb	
	(7-5)	Thiram	
	(7-6)	Zineb	
35	(7-7)	Ziram	
	(8-1)	Benalaxyl	

	(8-2)	Furalaxyl
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(8-3)	Metalaxyl
	(8-4)	Metalaxyl-M
	(8-5)	Benalaxyl-M
5	(9-1)	Cyprodinil
	(9-2)	Mepanipyrim
	(9-3)	Pyrimethanil
	(10-1)	6-Chlor-5-[(3,5-dimethylisoxazol-4-yl)sulfonyl]-2,2-difluor-5H-[1,3]dioxolo[4,5-f
		benzimidazol
10	(10-2)	Benomyl
	(10-3)	Carbendazim
	(10-4)	Chlorfenazole
	(10-5)	Fuberidazole
	(10-6)	Thiabendazole
15	(11-1)	Diethofencarb
	(11-2)	Propamocarb
	(11-3)	Propamocarb-hydrochloride
	(11-4)	Propamocarb-Fosetyl
	(12-1)	Captafol
20	(12-2)	Captan
	(12-3)	Folpet
	(12-4)	Iprodione
	(12-5)	Procymidone
	(12-6)	Vinclozolin
25	(13-1)	Dodine
	(13-2)	Guazatine
	(13-3)	Iminoctadine triacetate
	(14-1)	Cyazofamid
	(14-2)	Prochloraz
30	tare in the line	Triazoxide
	(14-4)	Pefurazoate
		Aldimorph
	(15-2)	Tridemorph
	(15-3)	Dödemorph
5	(15-4)	Fenpropimorph
	(15-5)	Dimethomorph

ilige (spill). Para tatan	(16-1) Fenpiclonil
elista Maria	(16-2) Fludioxonil
	(16-3) Pyrrolnitrine
	(17-1) Fosetyl-Al
5	(17-2) Phosphonic acid
	(18-1) 2-(2,3-Dihydro-1H-inden-5-yl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxy-
	imino)acetamid
	(18-2) N-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)-2-(5,6,7,8-tetrahydro-
	naphthalen-2-yl)acetamid
10	(18-3) 2-(4-Chlorphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)acetamid
	(18-4) 2-(4-Bromphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)acetamid
	(18-5) 2-(4-Methylphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)acetamic
	(18-6) 2-(4-Ethylphenyl)-N-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-2-(methoxyimino)acetamid
	(19-1) Acibenzolar-S-methyl
15	(19-2) Chlorothalonil
	(19-3) Cymoxanil
	(19-4) Edifemphos
	(19-5) Famoxadone
	(19-6) Fluazinam
20	(19-7) Kupferoxychlorid
* * *	(19-9) Oxadixyl
	(19-10) Spiroxamine
	(19-11) Dithianon
	(19-12) Metrafenone
25	(19-13) Fenamidone
	(19-14) 2,3-Dibutyl-6-chlor-thieno[2,3-d]pyrimidin-4(3H)on
	(19-15) Probenazole
	(19-16) Isoprothiolane
	(19-17) Kasugamycin
30	(19-18) Phthalide
	(19-19) Ferimzone
	(19-20) Tricyclazole
	(19-21) N-((4-[(Cyclopropylamino)carbonyl]phenyl}sulfonyl)-2-methoxybenzamid
	(19-22) 2-(4-Chlorphenyl)-N-{2-[3-methoxy-4-(prop-2-in-1-yloxy)phenyl]ethyl}-2-(prop-2-
5	in-1-yloxy)acetamid
	(20-1) Pencycuron

• .		
	(20-2)	Thiophanate-methyl
The second secon	(20-3)	Thiophanate-ethyl
	(21-1)	Fenoxanil
	(21-2)	Diclocymet
5	(22-1)	5-Chlor- <i>N</i> -[(1S)-2,2,2-trifluor-1-methylethyl]-6-(2,4,6-
		trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-amin
	(22-2)	5-Chlor-N-[(IR)-1,2-dimethylpropyl]-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]-
, ,		pyrimidin-7-amin
	(22-3)	5-Chlor-6-(2-chlor-6-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]-
10		pyrimidin
	(22-4)	5-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-(4-methylpiperidin-1-yl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyri
		midin
	(23-1)	2-Butoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
*	(23-2)	2-Ethoxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
15	(23-3)	6-Iod-2-propoxy-3-propyl-benzopyran-4-on
Ar	(23-4)	2-But-2-inyloxy-6-iod-3-propyl-benzopyran-4-on
	(23-5)	6-Iod-2-(1-methyl-butoxy)-3-propyl-benzopyran-4-on
	(23-6)	2-But-3-enyloxy-6-iod-benzopyran-4-on
	(23-7)	3-Butyl-6-iod-2-isopropoxy-benzopyran-4-on
20	(24-1)	N-(3',4'-Dichlor-5-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-3-(difluormethyl)-1-methyl-1 H -pyrazol-4
		carboxamid states and the state of the state
	(24-2)	$ 3- (\text{Difluormethyl})-N-\{3'-\text{fluor-4'-}[(E)-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}\}-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}\}-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})\text{methyl}]-1,1'-\text{biphenyl-2-yl}]-1-(\text{methoxyimino})$ -1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(\text{methoxyimino})-1-(metho
		methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid
	(24-3)	3-(Trifluormethyl)- N -{3'-fluor-4'-[(E)-(methoxyimino)methyl]-1,1'-biphenyl-2-yl}-1-
25		methyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
	(24-4)	N-(3',4'-Dichlor-1,1'-biphenyl-2-yl)-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid
		N-(4'-Chlor-3'-fluor-1,1'-biphenyl-2-yl)-2-methyl-4-(trifluormethyl)-1,3-thiazol-5-
		carboxamid
	(24-6)	N-(4'-Chlor-1,1'-biphenyl-2-yl)-4-(difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5-carboxamid
30	(24-7)	N-(4'-Brom-1,1'-biphenyl-2-yl)-4-(difluormethyl)-2-methyl-1,3-thiazol-5-carboxamid

4. Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend das Carboxamid (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid (Gruppe 1) und min-

carboxamid

(24-8) 4-(Difluormethyl)-2-methyl-N-[4'-(trifluormethyl)-1,1'-biphenyl-2-yl]-1,3-thiazol-5-

destens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) gemäß Anspruch 1 ausgewählt ist.

- 5. Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend das Carboxamid (1-8) 5-Fluor-1,3-dimethyl-N-[2-(1,3,3-trimethylbutyl)phenyl]-1H-pyrazol-4-carboxamid (Gruppe 1) und mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) gemäß Anspruch 3 ausgewählt ist.
- 6. Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend das Carboxamid (1-2) N-[2-(1,3-10 Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid (Gruppe 1) und mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) gemäß Anspruch 1 ausgewählt ist.
- 7. Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend das Carboxamid (1-2) N-[2-(1,3-15 Dimethylbutyl)phenyl]-5-fluor-1,3-dimethyl-1H-pyrazol-4-carboxamid (Gruppe 1) und mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) gemäß Anspruch 3 ausgewählt ist.
- 8. Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend das Carboxamid (1-15) N-[2-(1,3-20 Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid (Gruppe 1) und mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) gemäß Anspruch 1 ausgewählt ist.
 - 9. Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend das Carboxamid (1-15) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-(trifluormethyl)benzamid (Gruppe 1) und mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) gemäß Anspruch 3 ausgewählt ist.

25

30

- 10. Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend das Carboxamid (1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid (Gruppe 1) und mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) gemäß Anspruch 1 ausgewählt ist.
- 11. Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 enthaltend das Carboxamid (1-13) N-[2-(1,3-Dimethylbutyl)phenyl]-2-iodbenzamid (Gruppe 1) und mindestens einen Wirkstoff, der aus den folgenden Gruppen (2) bis (24) gemäß Anspruch 3 ausgewählt ist.
- 35 12. Verwendung von Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 zum Bekämpfung von unerwünschten phytopathogenen Pilzen.

- 13. Verwendung von Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von Saatgut
- 14. Verwendung von Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von transgenen Pflanzen.
- 15. Verwendung von Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 zur Behandlung von Saatgut transgener Pflanzen.
- 10 16. Saatgut, welches mit einer Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 1 behandelt wurde.

15

- 17. Verfahren zum Bekämpfen von unerwünschten phytopathogenen Pilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 auf die unerwünschten
 phytopathogenen Pilze und/oder deren Lebensraum und/oder Saatgut ausbringt.
- 18. Verfahren zum Herstellen von fungiziden Mitteln, dadurch gekennzeichnet, dass man Wirkstoffkombinationen gemäß Anspruch 1 mit Streckmitteln und/ oder oberflächenaktiven Stoffen vermischt.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- NIPO OMPI

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. Mai 2005 (12.05.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/041653 A3

not Sk

(51) Internationale Patentidassifikation?: A01N 37/22, 43/08, 43/10, 43/32, 43/36, 43/40, 43/56, 43/78 // (A01N 37/22, 43:08, 43:10, 43:32, 43:36, 43/40

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER CROPSCIENCE AKTIENGESELLSCHAFT; Law and Patents, Patents and Licensing, 51368 Leverkusen (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2004/011403

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Oktober 2004 (12.10.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

10349501.0 23. Oktober 2003 (23.10.2003) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER CROPSCIENCE AKTIENGE-SELLSCHAFT [DE/DE]; Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WACHEN-DORFF-NEUMANN, Ulrike [DE/DE]; Oberer Markenweg 85, 56566 Neuwied (DE). DAHMEN, Peter [DE/DE]; Altebrücker Str. 61, 41470 Neuss (DE). DUNKEL, Ralf [DE/DE]; Krischer Str. 22, 40789 Monheim (DE). ELBE, Hans-Ludwig [DE/DE]; Dasnöckel 59, 42329 Wuppertal (DE). RIECK, Heiko [DE/FR]; 9 rue Clajude Monet, F-69110 Ste Foy les Lyon (FR). SUTY-HEINZE, Anne [FR/DE]; Schlieper Str. 29, 40764 Langenfeld (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

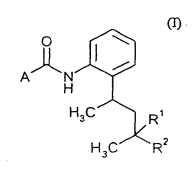
Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen eintreffen
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 28. Juli 2005

BCS 033016

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: SYNERGISTIC FUNGICIDAL ACTIVE COMBINATIONS
- (54) Bezeichnung: SYNERGISTISCHE FUNGIZIDE WIRKSTOFFKOMBINATIONEN



- (57) Abstract: The novel active ingredient combinations made of a carboxamide of general formula (I) (group 1) (I) wherein A, R1 and R2 have the meaning cited in the description, and active ingredient groups (2) (24) which are disclosed in the description, have excellent fungicidal characteristics.
- (57) Zusammenfassung: Die neuen Wirkstoffkombinationen aus einem Carboxamid der allgemeinen Formel (I) (Gruppe 1) (I) in welcher A, R1 und R2 die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen haben, und den in der Beschreibung aufgeführten Wirkstoffgruppen (2) bis (24) besitzen sehr gute fungizide Eigenschaften.



Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation No

PCT/EP2004/011403 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A01N37/22 A01N A01N43/10 A01N43/08 A01N43/32 A01N43/36 A01N43/40 A01N43/56 A01N43/78 //(A01N37/22,A01N43:08,A01N43:10,A01N43:32,A01N43:36,A01N43:40 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A01N IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category 5 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X JP 2001 072507 A (MITSUI CHEMICALS INC) 1-3,12,13,16-18 21 March 2001 (2001-03-21) An automated computer translation of this 1-18.Japanese publication can be found on the website of the Japanese Patent Office: http://www.ipdl.ncipi.go.jp/homepg_e.ipdl the whole document WO 02/38542 A (SYNGENTA PARTICIPATIONS AG; 1-3,12,WALTER, HARALD) 16 May 2002 (2002-05-16) 13,16-18 - Gruppen (a) bis (e) page 4 - page 7 page 11 page 22 - page 25 page 27; example 2 page 31; table 1; compounds 1.1, 1.15,1.24 Further documents are listed in the continuation of box C. χ Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document delining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention *E* earlier document but published on or after the international document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu- O" document reterning to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the phority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report

3 June 2005

16/06/2005

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Romano-Götsch, R

4

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP2004/011403

		PCT/EP2004/011403
C.(Continua Category °	cition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 03/010149 A (BAYER AKTIENGESELLSCHAFT; ELBE, HANS-LUDWIG; RIECK, HEIKO; DUNKEL, RAL) 6 February 2003 (2003-02-06) page 36, line 6 - page 39, line 33 page 47; compounds I-1 page 55; compounds I-21 page 44, line 30 - page 46, line 13 page 75; table C	1-7, 12-18
Υ	EP 0 824 099 A (MITSUI CHEMICALS, INC) 18 February 1998 (1998-02-18) page 4, line 16 - line 45 page 12, line 56 - page 13, line 34 page 14, line 22 - line 32; examples 2,3	1-3,12, 13,16-18
P, Y	WO 2004/005242-A (BAYER CROPSCIENCE AG; ELBE, HANS-LUDWIG; RIECK, HEIKO; DUNKEL, RALF; R) 15 January 2004 (2004-01-15) page 13, line 10 - page 15, line 13 page 20, line 1 - page 21, line 20; examples 2,3 page 37 - page 38	1-3,8-18
	•	
	-	
	-	

Information on patent family members.

Internsional Application No PCT/EP2004/011403

Patent document cited in search report			Publication date	Patent family member(s)			Publication date	
JP 2	2001072507	A	21-03-2001	NONE		······································		
WO (0238542	A	16-05-2002	AU BR CA CN EG	2366802 0115200 2426033 1484637 23122	A Al A	21-05-2002 17-02-2004 16-05-2002 24-03-2004 28-04-2004	
		¥		WO EP HU JP MX PL	2004513163 PA03004016 362930	A1 A2 T A A1	16-05-2002 10-09-2003 28-11-2003 30-04-2004 12-02-2004 02-11-2004	
WO (03010149	A :	06-02-2003	ZA DE BR CN WO	200303012 10136065 0211482 1533380 03010149	A1 A A A1	20-05-2004 13-02-2003 17-08-2004 29-09-2004 06-02-2003	
	· · · · ·			EP HU JP MX PL US ZA	1414803 0401478 2005501044 PA04000622 365036 2004204470 200400434	A2 T A A1 A1	06-05-2004 29-11-2004 13-01-2005 20-04-2004 27-12-2004 14-10-2004 21-01-2005	
EP (0824099	A	18-02-1998	JP CA CN CN DE DE EP ES	10251240 2213111 1338452 1178791 69708004 69708004 0824099 2164972	A A1 A A ,C D1 T2 A1	22-09-1998 15-02-1998 06-03-2002 15-04-1998 13-12-2001 18-04-2002 18-02-1998 01-03-2002	
	 2004005242	A·	15-01-2004	JP US US 	10310577 5965774 5914344 	A A A	24-11-1998 12-10-1999 22-06-1999 	***
				AU BR CA WO EP	2003245975 0312407 2491368 2004005242 1519913	Al Al Al	23-01-2004 26-04-2005 15-01-2004 15-01-2004 06-04-2005	

THIS BAGE BLANK (USPTO)

nales Aktenzeichen PCT/EP2004/011403

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 A01N37/22 A01N43/08 A. KLAS IPK 7

A01N43/10

A01N43/32

A01N43/36

A01N43/40

A01N43/56

A01N43/78

//(A01N37/22,A01N43:08,A01N43:10,A01N43:32,A01N43:36,A01N43:40

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) AOIN IPK 7

Recherchiene aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchienen Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	- Betr. Anspruch Nr.
Χ	JP 2001 072507 A (MITSUI CHEMICALS INC) 21. März 2001 (2001–03–21)	1-3,12, 13,16-18
Υ -	An automated computer translation of this Japanese publication can be found on the website of the Japanese Patent Office: http://www.ipdl.ncipi.go.jp/homepg_e.ipdl	1-18
, ,	das ganze Dokument	
Y	WO 02/38542 A (SYNGENTA PARTICIPATIONS AG; WALTER, HARALD) 16. Mai 2002 (2002-05-16) - Gruppen (a) bis (e)	1-3,12, 13,16-18
	Seite 4 - Seite 7 Seite 11 Seite 22 - Seite 25	
	Seite 27; Beispiel 2 Seite 31; Tabelle 1; Verbindungen 1.1, 1.15,1.24	
	-/	

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
---	---

Siehe Anhang Patentlamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum verölfentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhalt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung.
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erlindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkelt beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Täligkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategonie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentlamitie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

16/06/2005

3. Juni 2005

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Romano-Götsch, R

4

BEST AVAILABLE COPY

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internacionales Aktenzeichen PCT/EP2004/01140

C.(Fortsetzi Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	
Kategorie°	Respirence der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Appaha der in Respekt kommenden Teile	1
I	bezerolinbing der Verbirentitibilig, sowen errordenter ditter Angabe der in betrach kommenden verte	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 03/010149 A (BAYER AKTIENGESELLSCHAFT; ELBE, HANS-LUDWIG; RIECK, HEIKO; DUNKEL, RAL) 6. Februar 2003 (2003-02-06) Seite 36, Zeile 6 - Seite 39, Zeile 33 Seite 47; Verbindungen I-1 Seite 55; Verbindungen I-21 Seite 44, Zeile 30 - Seite 46, Zeile 13 Seite 75; Tabelle C	1-7, 12-18
Y	EP 0 824 099 A (MITSUI CHEMICALS, INC) 18. Februar 1998 (1998-02-18) Seite 4, Zeile 16 - Zeile 45 Seite 12, Zeile 56 - Seite 13, Zeile 34 Seite 14, Zeile 22 - Zeile 32; Beispiele 2,3	1-3,12, 13,16-18
P,Y	WO 2004/005242 A (BAYER CROPSCIENCE AG; ELBE, HANS-LUDWIG; RIECK, HEIKO; DUNKEL, RALF; R) 15. Januar 2004 (2004-01-15) Seite 13, Zeile 10 - Seite 15, Zeile 13 Seite 20, Zeile 1 - Seite 21, Zeile 20; Beispiele 2,3 Seite 37 - Seite 38	1-3,8-18
	÷	

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

Internal lales Aktenzeichen
PCT/EP2004/011403

	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie			Datum der Veröffentlichung	
	JP	2001072507	A .	21-03-2001	KEIN	IE ·			
i	WO	0238542	Α.	16-05-2002	AU	2366802	- -	21-05-2002	
			•	• .	BR	0115200		17-02-2004	
					CA	2426033	A1	16-05-2002	
					CN	1484637	Α	24-03-2004	
					EG	23122		28-04-2004	
					WO	0238542	Al	16-05-2002	
*			محن		EP	1341757	Al	10-09-2003	
					HU -	0302471	A2	28-11-2003	
				•	JP	2004513163	T	30-04-2004	
					MX	PA03004016	À	12-02-2004	
					PL	362930		02-11-2004	
					ZA	200303012		20-05-2004	
	WO.	03010149	———— А	06-02-2003	DE	10136065	A1 .	13-02-2003	
		000101.0	• •	00 02 2000	BR	0211482		17-08-2004	
		•	. 4	•	CN.	1533380	Α	29-09-2004	
			•		WO	03010149	A1	06-02-2003	
					ΕP		A1	06-05-2004	
					HU		A2	29-11-2004	
			1.		JP:	2005501044	T	13-01-2005	
٠					MX		Α	20-04-2004	
					PL ·		A1	27-12-2004	
					US	2004204470	A1	14-10-2004	
il		·			ZA	200400434	Α .	21-01-2005	
•	EP	0824099	Α	18-02-1998	JP	10251240	Α	22-09-1998	
					CA	2213111	A1	15-02-1998	
					CN	1338452		06-03-2002	
		·			CN	1178791		15-04-1998	
				•	DE		D1	13-12-2001	
. *					DE	69708004	T2	18-04-2002	
					EP	0824099		18-02-1998	
		•			ES		T3	01-03-2002	
					JP		Α	24-11-1998	
					US	5965774		12-10-1999	
					US 	5914344 	A 	22-06-1999	
	WO	2004005242	. A .	. 15-01-2004	DE	10229595		15-01-2004	
		•			AU -	2003245975		23-01-2004	
•					BR	0312407		26-04-2005	
		•			CA	2491368		15-01-2004	
					MO	2004005242		15-01-2004	
					ΕP	1519913	ΔI	06-04-2005	

THIS PAGE BLANK (USPTO)